# (19) **日本国特許庁(JP)**

# (12) 特許公報(B2)

(11)特許番号

特許第5529004号 (P5529004)

(45) 発行日 平成26年6月25日(2014.6.25)

(24) 登録日 平成26年4月25日(2014.4.25)

(51) Int.Cl.		F 1		
CO7D 239/22	(2006.01)	CO7D 239/22	CSP	
A 6 1 K 31/505	(2006.01)	A 6 1 K 31/505		
A 6 1 K 31/519	(2006.01)	A 6 1 K 31/519		
A 6 1 K 31/53	(2006.01)	A 6 1 K 31/53		
A 6 1 K 31/5377	(2006.01)	A 6 1 K 31/537	7	
			護求頂の数 99	(4

(全 138 頁) 請求項の数 22 最終頁に続く

特願2010-500949 (P2010-500949) (21) 出願番号 (86) (22) 出願日 平成20年3月24日 (2008.3.24) (65) 公表番号 特表2010-522750 (P2010-522750A) 平成22年7月8日(2010.7.8) (43) 公表日 (86) 国際出願番号 PCT/US2008/003810 (87) 国際公開番号 W02008/118391 (87) 国際公開日 平成20年10月2日(2008.10.2) 審査請求日 平成23年3月16日 (2011.3.16) (31) 優先権主張番号 60/920, 327 (32) 優先日

平成19年3月27日 (2007.3.27)

(33) 優先権主張国 米国(US) (73)特許権者 504151848

シンタ ファーマシューティカルズ コー

ポレーション

アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 レ キシントン ハートウェル アベニュー

45

(74)代理人 100102978

弁理士 清水 初志

(74)代理人 100102118

弁理士 春名 雅夫

(74)代理人 100160923

弁理士 山口 裕孝

(74)代理人 100119507 弁理士 刑部 俊

最終頁に続く

20

(54) 【発明の名称】 HSP9O阻害剤として有用なトリアジノンおよびジアジノン誘導体

### (57)【特許請求の範囲】

# 【請求項1】

以下の構造式

$$R_2$$
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_7$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 

で表される化合物、またはその薬学的に許容される塩:

式中、

 $X L \times - C (R_7)_2 - \times - NH - \times - O - L L - S - C L + C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L + S - C L +$ 

X 1 は、OまたはSであり、

 $X_{20}$  d、 $C_{1}$  -  $C_{4}$  PN + N R  $_{7}$  、 $C_{1}$  (O)、 $C_{1}$  (S)、 $C_{1}$  (NR  $_{8}$ ) またはS

20

30

40

50

(O)<sub>p</sub>であり、

Z は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいヘテロシクリル、ハロ、シアノ、ニトロ、ハロアルキル、アルコキシ、ハロアルコキシ、 - NR  $_1$   $_0$  R  $_1$   $_1$  、 - OR  $_7$  、 - C (O) R  $_7$  、または - C (O) OR  $_7$  であり、

R  $_2$  および R  $_3$  は各々独立して、 - N R  $_7$  H、 - O R  $_7$  、 - S R  $_7$  、 - O ( C H  $_2$  )  $_m$  O H、 - O ( C H  $_2$  )  $_m$  S H、 - O ( C H  $_2$  )  $_m$  N R  $_7$  H、 - S ( C H  $_2$  )  $_m$  O H、 - S ( C H  $_2$  )  $_m$  N R  $_7$  H、 または - O C ( O ) R  $_7$  であり、

 $R_5$ は、 -  $X_{20}$   $R_{50}$ 、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

R<sub>7</sub>およびR<sub>8</sub>は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい、電換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキルであり、

 $R_{10}$  および  $R_{11}$  は、それぞれについて独立して、 - H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアラルキルであるか、または  $R_{10}$  および  $R_{11}$  が、それらが結合する窒素と一緒になって、置換されていてもよいヘテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成し、

R  $_5$   $_0$  は、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリールであり、

pは、それぞれについて独立して、1または2であり、

mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4であり、

nは、0、1、2または3であり、

ここで、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、および置換されていてもよいヘテロアラルキルについての任意の置換基は、以下からなる群より独立して選択される:

20

30

50

R  $_2$   $_8$  および R  $_2$   $_9$  は、それぞれについて独立して、 H、 アルキル、 アルケニル、 アルキニル、 シクロアルキル、 シクロアルケニル、 ヘテロシクリル、 アリール、 ヘテロアリール、 アラルキルおよび ヘテロアラルキルからなる群から選択され、

R $_{3}$ 3 および R $_{3}$ 1 は、それぞれについて独立して、 H、 アルキル、 アルケニル、 アルキニル、 シクロアルキル、 シクロアルケニル、 ヘテロシクリル、 アリール、 ヘテロアリール、 アラルキル、 およびヘテロアラルキルからなる群より選択され、

R  $_3$   $_2$  は、それぞれについて独立して、 H、 アルキル、 アルケニル、 アルキニル、 シクロアルケニル、 ヘテロシクリル、 アリール、 ヘテロアリール、 アラルキル、 ヘテロアラルキル、 - C (O)R  $_3$   $_3$  、 - C (O)NR  $_2$   $_8$ R  $_2$   $_9$  、 - S (O)  $_p$ R  $_3$   $_3$  および - S (O)  $_p$ NR  $_2$   $_8$ R  $_2$   $_9$  からなる群より選択される。

# 【請求項2】

R  $_2$  および R  $_3$  が各々独立して、 - O H、 - S H または - N H R  $_7$  である、請求項 1 に記載の化合物。

#### 【請求項3】

XがCH<sub>2</sub>またはOである、請求項1に記載の化合物。

#### 【請求項4】

Z が、C 1 ~ C 6 P ルキル、C 1 ~ C 6 P ルコキシ、C 1 ~ C 6 P ルコキシ、C 1 ~ C 6 P ルコキシ、またはC 3 ~ C 6 シクロアルキルである、請求項 1 に記載の化合物

# 【請求項5】

R 〟が、置換されていてもよいインドリル、置換されていてもよいベンゾイミダゾリル 、置換されていてもよいインダゾリル、置換されていてもよい3H‐インダゾリル、置換 されていてもよいインドリジニル、置換されていてもよいキノリニル、置換されていても よいイソキノリニル、置換されていてもよいベンゾキサゾリル、置換されていてもよいベ ンゾ「1,3]ジオキソリル、置換されていてもよいベンゾフリル、置換されていてもよ いベンゾチアゾリル、置換されていてもよいベンゾ[d]イソキサゾリル、置換されてい てもよいベンゾ [ d ] イソチアゾリル、置換されていてもよいチアゾロ [ 4 , 5 - c ] ピ リジニル、置換されていてもよいチアゾロ「5,4-cヿピリジニル、置換されていても よいチアゾロ[4,5-b]ピリジニル、置換されていてもよいチアゾロ[5,4-b] ピリジニル、置換されていてもよいオキサゾロ [4,5-c]ピリジニル、置換されてい てもよいオキサゾロ [5,4-c]ピリジニル、置換されていてもよいオキサゾロ [4, 5 - b ] ピリジニル、置換されていてもよいオキサゾロ [ 5 , 4 - b ] ピリジニル,置換 されていてもよいイミダゾピリジニル、置換されていてもよいベンゾチアジアゾリル、ベ ンゾキサジアゾリル、置換されていてもよいベンゾトリアゾリル、置換されていてもよい テトラヒドロインドリル、置換されていてもよいアザインドリル、置換されていてもよい キナゾリニル、置換されていてもよいプリニル、置換されていてもよいイミダゾ [4,5] - a ] ピリジニル、置換されていてもよいイミダゾ [ 1 , 2 - a ] ピリジニル、置換され ていてもよい 3 H‐イミダゾ [ 4 , 5 - b ] ピリジニル、置換されていてもよい 1 H‐イ ミダゾ [4,5-b]ピリジニル、置換されていてもよい 1 H - イミダゾ [4,5-c] ピリジニル、置換されていてもよい3H‐イミダゾ[4,5‐c]ピリジニル、置換され ていてもよいピリドピルダジニル、置換されていてもよいピリドピリミジニル、置換され ていてもよいピロロ[2,3]ピリミジル、置換されていてもよいピラゾロ[3,4]ピ

20

30

リミジル、置換されていてもよいシクロペンタイミダゾリル、置換されていてもよいシクロペンタトリアゾリル、置換されていてもよいピロロピラゾリル、置換されていてもよいピロロイミダゾリル、置換されていてもよいピロロトリアゾリルまたは置換されていてもよいベンゾ(b)チエニルである、請求項1に記載の化合物。

#### 【請求項6】

からなる群から選択され、

式中、

 $X_{1}$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_{9}$ 、N、N(O)またはN $^{+}$ (R $_{1}$ )であり、

 $X_{1/2}$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$  、N、N(O)、N  $^+$  (R  $_{1/7}$ )であり、ただし、少なくとも1つの  $X_{1/2}$  基が、CHおよびCR $_9$  から独立して選択され、

 $X_{13}$ は、それぞれについて独立して、O、S、S(O) $_p$ 、NR $_7$ またはNR $_{17}$ であり、

R  $_9$  は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいへテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、-NR $_{10}$ R $_{11}$ , -OR $_7$ , -C(O)R $_7$ , -C(O)OR $_7$ , -OC(O)R $_7$ , -C(O)NR $_{10}$ R $_{11}$ , -NR $_8$ C(O)R $_7$ , -SR $_7$ , -S(O) $_p$ R $_7$ , -OS(O) $_p$ R $_7$ , -S(O) $_p$ OR $_7$ , -OP(O)(OR $_7$ ) $_2$ , または-SP(O)(OR $_7$ ) $_2$ 

からなる群から選択される置換基であるか、

2つのR。基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、縮合環を形成し、

 $R_{17}$ は、それぞれについて独立して、アルキルまたはアラルキルである、請求項 1 に記載の化合物。

#### 【請求項7】

 $R_5 \overrightarrow{m} X_2 {}_0 R_5 {}_0 \overrightarrow{c} \overrightarrow{b} \overrightarrow{0}$ 

 $X_{20}$  が C 1 ~ C 4 P U キルであり、

R  $_{50}$  が置換されていてもよいフェニルまたはベンゾ [ d ] [ 1 , 3 ] ジオキソール - 40 5 - イルである、請求項 1 に記載の化合物。

#### 【請求項8】

XがCHっであり、

X<sub>1</sub>がOであり、

R 。およびR 。が各々独立して、 - O H または - S H であり、

Z が C 1 ~ C 6 アルキルまたは C 3 ~ C 6 シクロアルキルである、請求項 5 ~ 7 のいずれか一項に記載の化合物。

#### 【請求項9】

以下の構造式

$$R_{56}$$
 $R_{56}$ 
 $R_{56}$ 
 $R_{56}$ 
 $R_{52}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 

で表される<u>化合物</u>、またはその互変異性体、もしくは<u>薬</u>学的に許容される塩<u>:</u> 式中、

 $X_{45}$  は、 $CR_{54}$  またはN であり、

 $R_{56}$ は、 - H、メチル、エチル、イソプロピル、およびシクロプロピルからなる群から選択され、

R  $_5$   $_2$  は、 - H、メチル、エチル、n - プロピル、イソプロピル、n - ブチル、n - ペンチル、n - ヘキシル、 - (C H  $_2$  )  $_2$  O C H  $_3$  、 - C H  $_2$  C (O)O H、および - C(O)N(C H  $_3$  )  $_2$  からなる群から選択され、

R  $_5$   $_3$  および R  $_5$   $_4$  は各々独立して、 - H、メチル、エチルまたはイソプロピルであるか、

 $R_{5}$ 3 および  $R_{5}$ 4 が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、フェニル、シクロヘキセニルまたはシクロオクテニル環を形成し、

R  $_5$   $_5$  は、 - H、 - O H、 - O C H  $_3$  、およびO C H  $_2$  C H  $_3$  からなる群から選択される。

# 【請求項10】

以下の構造式

$$R_{42}$$
 $R_{41}$ 
 $R_{41}$ 
 $R_{41}$ 
 $R_{41}$ 
 $R_{41}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{41}$ 
 $R_{41}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{41}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{41}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{43}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{43}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{43}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{43}$ 
 $R_{44}$ 
 $R_{45}$ 
 $R$ 

で表される<u>化合物</u>、またはその薬学的に許容される塩<u>:</u> 式中、

 $R_{4-1}$ が、 - H、低級アルキル、低級アルコキシ、低級シクロアルキル、および低級シクロアルコキシからなる群から選択され、

R 4 2 は、 - H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいてもよいへテロシクリル、いアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、

50

20

20

30

50

置換されていてもよいヘテロアラルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、- C ( O ) R  $_7$  、- C ( O ) O R  $_7$  、- ( C H  $_2$  )  $_m$  C ( O ) O R  $_7$  、- O C ( O ) R  $_7$  、- C ( O ) N R  $_1$   $_0$  R  $_1$   $_1$  - S ( O )  $_p$  R  $_7$  、- S ( O )  $_p$  R  $_7$  、 または - S ( O )  $_p$  N R  $_1$   $_0$  R  $_1$   $_1$  であり、

R 7 は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

 $R_{10}$  および  $R_{11}$  は、それぞれについて独立して、 - H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアラルキルであるか、または  $R_{10}$  および  $R_{11}$  は、それらが結合する窒素と一緒になって、置換されていてもよいヘテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成し、

pは、それぞれについて独立して、1または2であり、

mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4であり、

ここで、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアラルキルについての任意の置換基は、以下からなる群より独立して選択される:

アルキル、アルキレン、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル ヘテロシクリル、アリール、アラルキル、ヘテロアリール、ヘテロアラルキル、アルコ キシ、- C ( O ) N R 2 8 R 2 9 、 - C ( S ) N R 2 8 R 2 9 、 - C ( N R 3 2 ) N R 2 8 R 2 9 \ - N R 3 3 C ( O ) R 3 1 \ - N R 3 3 C ( S ) R 3 1 \ \ - N R 3 3 C ( N R \ - C(S) R<sub>33</sub>\ \ - C(NR<sub>32</sub>) R<sub>33</sub>\ \ - NR<sub>28</sub> R<sub>29</sub>\ \ - C(O) OR<sub>33</sub> <u>. - C ( S ) O R <sub>3 3</sub> , - C ( N R <sub>3 2</sub> ) O R <sub>3 3</sub> , - O C ( O ) R <sub>3 3</sub> , - O C ( S )</u> R<sub>33</sub>、-OC(NR<sub>32</sub>)R<sub>33</sub>、-NR<sub>33</sub>C(S)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>、-NR<sub>33</sub>C (NR<sub>32</sub>)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -OC(O)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -OC(S)NR<sub>28</sub>R<sub>2</sub> 9 、 - O C ( N R <sub>3 2</sub> ) N R <sub>2 8</sub> R <sub>2 9</sub> 、 - N R <sub>3 3</sub> C ( O ) O R <sub>3 1</sub> 、 - N R <sub>3 3</sub> C ( S) OR<sub>31</sub>, -NR<sub>33</sub>C(NR<sub>32</sub>) OR<sub>31</sub>, -S(O)<sub>h</sub>R<sub>33</sub>, -OS(O)  $_{p}$  R  $_{3}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{5}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{5}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{5}$  $NR_{28}R_{29}$ ,  $-NR_{33}S(O)_{p}NR_{28}R_{29}$ ,  $\not OTT \Rightarrow J$ ,  $-C(O)SR_{3}$ 1, - C(S) SR<sub>3,1</sub>, - C(NR<sub>3,2</sub>) SR<sub>3,1</sub>, - OC(O) OR<sub>3,1</sub>, - OC( S) OR<sub>3 1</sub>, - OC(NR<sub>3 2</sub>) OR<sub>3 1</sub>, - SC(O) R<sub>3 3</sub>, - SC(O) OR<sub>3</sub> 1, - SC(NR<sub>32</sub>)OR<sub>31</sub>, - SC(S)R<sub>33</sub>, - SC(S)OR<sub>31</sub>, - SC (O) NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>、-SC(NR<sub>32</sub>) NR<sub>28</sub>R<sub>28</sub>、-SC(S) NR<sub>28</sub>R<sub>2</sub> 9、-SC(NR<sub>32</sub>)R<sub>33</sub>、-OS(O)<sub>p</sub>OR<sub>31</sub>、-S(O)<sub>p</sub>OR<sub>31</sub>、-S  $S(O)_{p}R_{33}$ ,  $-SS(O)_{p}OR_{31}$ ,  $-SS(O)_{p}NR_{28}R_{29}$ , -OP(O)(OR<sub>3 1</sub>)<sub>2</sub>、および-SP(O)(OR<sub>3 1</sub>)<sub>2</sub>;

式中、

R<sub>28</sub>およびR<sub>29</sub>は、それぞれについて独立して、H、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、ヘテロアリール、アラルキルおよびヘテロアラルキルからなる群から選択され、

 $R_{33}$  および  $R_{31}$  は、それぞれについて独立して、H、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、ヘテロアリー

30

40

50

ル、アラルキル、およびヘテロアラルキルからなる群より選択され、

 $R_{32}$  は、それぞれについて独立して、H、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、ヘテロアリール、アラルキル、ヘテロアラルキル、- C (O) R  $_{33}$  、- C (O) N R  $_{28}$  R  $_{29}$  、- S (O)  $_{p}$  R  $_{33}$  および - S (O)  $_{p}$  N R  $_{28}$  R  $_{29}$  からなる群より選択される。

# 【請求項11】

R<sub>4 1</sub>が、 - H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、およびシクロプロポキシからなる群から選択され、

R $_{4}$  $_{2}$ が・Hまたは置換されていてもよい低級アルキルである、請求項10に記載の化合物。

#### 【請求項12】

以下の構造式

$$R_2$$
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{20}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{20}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 

で表される化合物または、その薬学的に許容される塩:

式中、

 $X \sqcup (R_7)_2 - (R_7)_2 - (R_7)_3 - (R_7)_4 - (R_7)_5 -$ 

 $X_{20}$  は、 $C_{1}$   $C_{4}$  P N  $R_{7}$  、 $C_{1}$   $C_{1}$   $C_{1}$   $C_{1}$   $C_{1}$   $C_{1}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{2}$   $C_{2}$   $C_{3}$   $C_{1}$   $C_{2}$   $C_{3}$   $C_{4}$   $C_{2}$   $C_{3}$   $C_{4}$   $C_{4}$   $C_{2}$   $C_{3}$   $C_{4}$   $C_{4}$ 

R  $_2$  および R  $_3$  は各々独立して、 - N R  $_7$  H、 - O R  $_7$  、 - S R  $_7$  、 - O ( C H  $_2$  )  $_m$  O H、 - O ( C H  $_2$  )  $_m$  S H、 - O ( C H  $_2$  )  $_m$  N R  $_7$  H、 - S ( C H  $_2$  )  $_m$  O H、 - S ( C H  $_2$  )  $_m$  O H、 - S ( C H  $_2$  )  $_m$  N R  $_7$  H、 または - O C ( O ) R  $_7$  であり、

 $R_4$  は、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、または置換されていてもよいヘテロシクリルであり、

 $R_7$  および  $R_8$  は、それぞれについて独立して、 - H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよい  $\Lambda$  テロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよい $\Lambda$  テロアリール、置換されていてもよいアラルキルであり、

 $R_{50}$ は、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリールであり、

pは、それぞれについて独立して、1または2であり、

mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4であり、

ここで、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、および置換されていてもよいヘテロアラルキルについての任意の置換基は、以下からなる群より独立して選択される:

20

30

40

50

アルキル、アルキレン、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル 、ヘテロシクリル、アリール、アラルキル、ヘテロアリール、ヘテロアラルキル、アルコ キシ、 - C ( O ) N R 2 8 R 2 9 、 - C ( S ) N R 2 8 R 2 9 、 - C ( N R 3 2 ) N R 2 8 R 2 9 \ - N R 3 3 C ( O ) R 3 1 \ - N R 3 3 C ( S ) R 3 1 \ - N R 3 3 C ( N R 、 - C (S) R <sub>3 3</sub>、 - C (N R <sub>3 2</sub>) R <sub>3 3</sub>、 - N R <sub>2 8</sub> R <sub>2 9</sub>、 - C (O) O R <sub>3 3</sub> - C ( S ) O R <sub>3 3</sub> 、 - C ( N R <sub>3 2</sub> ) O R <sub>3 3</sub> 、 - O C ( O ) R <sub>3 3</sub> 、 - O C ( S ) R<sub>33</sub>、-OC(NR<sub>32</sub>)R<sub>33</sub>、-NR<sub>33</sub>C(S)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>、-NR<sub>33</sub>C (NR<sub>32</sub>)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>、-OC(O)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>、-OC(S)NR<sub>28</sub>R<sub>2</sub> 9、-OC(NR<sub>32</sub>)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>、-NR<sub>33</sub>C(O)OR<sub>31</sub>、-NR<sub>33</sub>C( S ) O R  $_{3}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{2}$  - N R  $_{3}$   $_{3}$  C ( N R  $_{3}$   $_{2}$  ) O R  $_{3}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{2}$  - S ( O )  $_{6}$  R  $_{3}$   $_{3}$   $_{3}$   $_{3}$   $_{4}$  $_{p}$  R  $_{3}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{7}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{5}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{5}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{5}$   $_{5}$   $_{7}$ 1, - C(S) SR<sub>3,1</sub>, - C(NR<sub>3,2</sub>) SR<sub>3,1</sub>, - OC(O) OR<sub>3,1</sub>, - OC( S) OR<sub>3 1</sub>, -OC(NR<sub>3 2</sub>) OR<sub>3 1</sub>, -SC(O) R<sub>3 3</sub>, -SC(O) OR<sub>3</sub> 1 、 - S C ( N R <sub>3 2</sub> ) O R <sub>3 1</sub> 、 - S C ( S ) R <sub>3 3</sub> 、 - S C ( S ) O R <sub>3 1</sub> 、 - S C (O) NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>、-SC(NR<sub>32</sub>) NR<sub>28</sub>R<sub>28</sub>、-SC(S) NR<sub>28</sub>R<sub>2</sub> <sub>9</sub>、-SC(NR<sub>32</sub>)R<sub>33</sub>、-OS(O)<sub>p</sub>OR<sub>31</sub>、-S(O)<sub>p</sub>OR<sub>31</sub>、<u>-</u>S  $S(O)_{p}R_{33}$ ,  $-SS(O)_{p}OR_{31}$ ,  $-SS(O)_{p}NR_{28}R_{29}$ , -OP(O)(OR<sub>3 1</sub>)<sub>2</sub>、および・SP(O)(OR<sub>3 1</sub>)<sub>2</sub>; 式中、

R  $_2$   $_8$  および R  $_2$   $_9$  は、それぞれについて独立して、 H、 アルキル、 アルケニル、 アルキニル、 シクロアルキル、 シクロアルケニル、 ヘテロシクリル、 アリール、 ヘテロアリール、 アラルキルおよび ヘテロアラルキルからなる群から選択され、

 $R_{33}$ および  $R_{31}$ は、それぞれについて独立して、H、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、ヘテロアリール、アラルキル、およびヘテロアラルキルからなる群より選択され、

R  $_3$   $_2$  は、それぞれについて独立して、H、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルナニル、ヘテロシクリル、アリール、ヘテロアリール、アラルキル、ヘテロアラルキル、 - C (O)R  $_3$   $_3$  、 - C (O)NR  $_2$   $_8$  R  $_2$   $_9$  、 - S (O)  $_p$  R  $_3$   $_3$  および - S (O)  $_p$  NR  $_2$   $_8$  R  $_2$   $_9$  からなる群より選択される。

# 【請求項13】

R  $_2$  および R  $_3$  が各々独立して、 - O H、 - S H もしくは - N H R  $_7$  である、 X が C H  $_2$  である、または

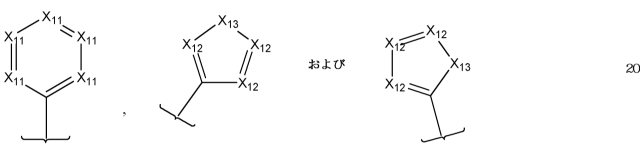
R  $_4$  が、C 1 ~ C 6 アルキル、C 1 ~ C 6 ハロアルキル、C 1 ~ C 6 アルコキシ、C 1 ~ C 6 アルキシ、C 1 ~ C 6 アルキルスルファニルもしくはC 3 ~ C 6 シクロアルキルである、請求項12 に記載の化合物。

#### 【請求項14】

換されていてもよいイミダゾピリジニル、置換されていてもよいベンゾチアジアゾリル、ベンゾキサジアゾリル、置換されていてもよいベンゾトリアゾリル、置換されていてもよいホーナゾリニル、置換されていてもよいプリニル、置換されていてもよいイミダゾ [4,5-a]ピリジニル、置換されていてもよいイミダゾ [1,2-a]ピリジニル、置換されていてもよいイミダゾ [1,2-a]ピリジニル、置換されていてもよい1H-イミダゾ [4,5-c]ピリジニル、置換されていてもよい1H-イミダゾ [4,5-c]ピリジニル、置換されていてもよい1H-イミダゾ [4,5-c]ピリジニル、置換されていてもよいピリドピリミジニル、置換されていてもよいピリドピリミジニル、置換されていてもよいピリドピリミジニル、置換されていてもよいピラゾロ [3,4]ピリミジル、置換されていてもよいピラゾリル、置換されていてもよいシクロペンタイミダゾリル、置換されていてもよいシクロペンタトリアゾリル、置換されていてもよいピロロピラゾリル、置換されていてもよいピロロイミダゾリル、置換されていてもよいピロロトリアゾリルまたは置換されていてもよいベンゾ(b)チエニルである、請求項12に記載の化合物。

#### 【請求項15】

R<sub>50</sub>が、



からなる群から選択され、

式中、

 $X_{1}$   $_1$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)またはN $^+$ (R $_1$ )であり、

 $X_{1/2}$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N  $^+$  (R $_{1/7}$ ) であり、ただし、少なくとも 1 つの  $X_{1/2}$  基が、CHおよびCR $_9$  から独立して選択され、

 $X_{13}$ は、それぞれについて独立して、O、S、S(O) $_p$ 、 $NR_7$ または $NR_{17}$ であり、

R  $_9$  は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいへテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、-NR $_{10}$ R $_{11}$ , -OR $_{7}$ , -C(O)R $_{7}$ , -C(O)OR $_{7}$ , -OC(O)R $_{7}$ , -C(O)NR $_{10}$ R $_{11}$ , -NR $_{8}$ C(O)R $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ R $_{7}$ , -OS(O) $_{p}$ R $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または -SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または -SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または -SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ 

または 2 つの  $R_9$  基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、縮合環を形成し、  $R_{1/7}$  は、それぞれについて独立して、アルキルまたはアラルキルである、請求項 1/2 に記載の化合物。

#### 【請求項16】

X 2 0 が C 1 ~ C 4 アルキルであり、

XがCH<sub>2</sub>であり、

R<sub>2</sub> およびR<sub>3</sub> が各々独立して、 - O H または - S H であり、

10

40

R 。 が C 1 ~ C 6 アルキルまたは C 3 ~ C 6 シクロアルキルである、請求項 1 4 または 15に記載の化合物。

#### 【請求項17】

エチル4 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-6-メチル-2-オキソ・1,2,3,4-テトラヒドロピリミジン・5-カルボキシレート、

4 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) - 6-エチル-3,4,6 , 7 - テトラヒドロ - 1 H - ピロロ [ 3 , 4 - d ] ピリミジン - 2 , 5 - ジオン、

4 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-3,4-ジヒドロフロ[ 3,4-d]ピリミジン-2,5(1H,7H)-ジオン、

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-4-(1-メチル-1H - インドール - 5 - イル) - 4 , 5 - ジヒドロ - 1 , 2 , 4 - トリアジン - 6 ( 1 H ) -オン、

4 - (ベンゾ[d][1,3]ジオキソール - 5 - イルメチル) - 3 - (2,4 - ジヒ ドロキシ - 5 - イソプロピルフェニル) - 4 , 5 - ジヒドロ - 1 , 2 , 4 - トリアジン -6(1H)-オン、

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-4-(4-モルホリノフ ェニル) - 4 , 5 - ジヒドロ - 1 , 2 , 4 - トリアジン - 6 ( 1 H ) - オン、

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-4-(4-(ジメチルア ミノ)フェニル) - 4 , 5 - ジヒドロ - 1 , 2 , 4 - トリアジン - 6 ( 1 H ) - オン、お よび

3 - ( 2 , 4 - ジヒドロキシ - 5 - イソプロピルフェニル ) - 4 - ( 4 - メトキシベン ジル)-4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H)-オンからなる群から 選択される化合物またはその互変異性体、もしくは薬学的に許容される塩。

#### 【請求項18】

増殖障害を治療もしくは予防する際に、

血管形成を処置もしくは阻害する際に、

トポイソメラーゼIIの活性を阻害する際に、

非ホジキンリンパ腫を治療する際に、

c-kit、Bcr-Abl、FLT3、もしくはEGFRタンパク質の分解を誘導す る際に、または

c-kit、Bcr-Abl、FLT3、もしくはEGFR関連癌を治療する際に 使用するための、請求項1~17のいずれか一項に記載の化合物。

#### 【請求項19】

増殖障害の治療または予防、

血管形成の処置または阻害、

トポイソメラーゼIIの活性の阻害、

非ホジキンリンパ腫の治療、

c-kit、Bcr-Abl、FLT3、もしくはEGFRタンパク質の分解の誘導、

c - kit、Bcr - Abl、FLT3、もしくはEGFR関連癌の治療 のための医薬の製造における、請求項1~17のいずれか一項に記載の化合物の使用。

#### 【請求項20】

細菌感染、真菌感染、ウイルス感染もしくは寄生虫感染を治療もしくは予防する際に、 炎症性障害を治療もしくは予防する際に、

免疫障害を治療もしくは予防する際に、または

患者の免疫系を抑制する際に

使用するための、請求項1~17のいずれか一項に記載の化合物。

#### 【請求項21】

細菌感染、真菌感染、ウイルス感染もしくは寄生虫感染の治療または予防、 炎症性障害の治療もしくは予防、

20

10

30

40

免疫障害の治療もしくは予防、または

患者の免疫系の抑制

のための医薬の製造における、請求項1~17のいずれか一項に記載の化合物の使用。

# 【請求項22】

薬学的に許容されるキャリアと請求項1~17のいずれか一項に記載の化合物とを含む 薬学組成物。

【発明の詳細な説明】

# 【技術分野】

#### [0001]

#### 関連出願の相互参照

本出願は、2007年3月27日に出願された米国仮特許出願第60/920,327

【背景技術】

# [0002]

悪性の癌細胞を生じるゲノム異常の解明が大幅に進んではいるが、現時点で利用可能な化学療法には不十分な点が残っており、癌であると診断された患者の大半は予後が不良である。ほとんどの化学療法剤は、悪性の表現型の発現に関与すると考えられる特定の分子標的に作用する。しかしながら、シグナル伝達経路の複雑なネットワークによって細胞増殖が調節され、悪性癌の大半がこれらの経路での多発的な遺伝子異常によって進行する。このため、1つの分子標的に作用する治療薬が癌患者の治療に対して万能というのは考えにくい。

号(その教示内容全体を本明細書に援用する)の優先権の利益を主張するものである。

[0003]

高温ならびに、紫外線、栄養不足、酸素欠乏などの他の環境ストレスに応答して上方制御される部類のシャペロンタンパク質に熱ショックタンパク質(HSP)がある。HSPは、他の細胞タンパク質(クライアントタンパク質と呼ばれる)に対するシャペロンとで機能し、こうしたタンパク質の適切なフォールディングを助ける。HSPには周知のファミリがいくつかあり、その各々にクライアントタンパク質の組がある。最も豊富に存ってするHSPファミリの1つがHsp90ファミリで、ストレス下にない細胞ではタンパク質の約1~2%を占めており、ストレス下にある細胞では約4~6%に増える。Hsp90が阻害されると、そのクライアントタンパク質がユビキチンプロテアソーム経路を介して分解される。他のシャペロンタンパク質とは異なり、Hsp90のクライアントタンパク質はほとんどがシグナルトランスダクションに関与するタンパク質キナーゼまたは転写い、そのクライアントタンパク質の多くが癌の進行に関与することが分かっている。癌の進行に影響を与えてきたHsp90クライアントタンパク質の例については後述する。

[0004]

正常な上皮細胞で発現される細胞表面の膜貫通チロシンキナーゼ成長因子受容体に、Her-2がある。Her2は、細胞外成長因子に相互作用する細胞外ドメインと、外側の増殖シグナルを細胞の核に伝達する内側のチロシンキナーゼ部分とを有する。Her2は、乳癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌など、かなりの割合の悪性腫瘍で過剰発現され、一般に予後不良と関連している。

[0005]

ホスホイノシチド3 - キナーゼの下流のエフェクター分子であり、細胞をアポトーシスから保護するのに関与するセリン / トレオニンキナーゼがAktキナーゼである。Aktキナーゼは、細胞増殖を刺激し、なおかつアポトーシスを抑制するため、癌の進行に関与していると考えられる。

# [0006]

細胞サイクルの G 1 期での細胞増殖に不可欠なステップである網膜芽細胞腫タンパク質のリン酸化には、 C d k 4 / サイクリン D 複合体が関与している。 H s p 9 0 活性が乱れ

10

20

30

20

30

40

50

ると、新たに合成されるCdk4の半減期が短くなることが示されている。

#### [0007]

Raf-1は、活性化されるとセリン/トレオニン特異的タンパク質キナーゼERK1 およびERK2をリン酸化および活性化できるMAP3-キナーゼ(MAP3K)である 。活性化されたERKは、細胞分裂周期、アポトーシス、細胞分化および細胞遊走に関与 する遺伝子発現の制御において重要な役割を果たす。

#### [0008]

ラウス肉腫ウイルスのトランスフォーミングタンパク質である v - s r c は、非調節化キナーゼ活性によって細胞形質転換(すなわち、腫瘍形成)を誘導する癌遺伝子ファミリのプロトタイプである。 H s p 9 0 は、 v - s c r との間で複合体を形成し、その分解を阻害することが示されている。

#### [0009]

Hsp90は、ホルモンと高い親和性で結合できるコンホメーションにステロイドホルモン受容体を維持するのに必要である。このため、Hsp90の作用を阻害することは、乳癌などのホルモンが関与する悪性腫瘍を治療するにあたって有用であると思われる。

#### [0010]

細胞周期の停止およびアポトーシスを引き起こす腫瘍抑制タンパク質の1つにp53がある。p53遺伝子の突然変異は、ヒトの癌全体の約半分に見られることから、癌性細胞に存在する最も一般的な遺伝子異常の1つとされている。また、p53突然変異は予後不良と関連している。野生型p53はHsp90と相互作用することが示されているが、突然変異したp53は、そのコンホメーションのミスフォールドがゆえに、野生型p53よりも安定した会合状態を形成する。Hsp90との相互作用が強くなればなるほど、突然変異したタンパク質は通常のタンパク質分解から保護され、その半減期が長くなる。突然変異したp53および野生型p53に対してヘテロ接合である細胞では、Hsp90の安定化効果が阻害されると、突然変異体p53の分解が生じ、野生型p53の正常な転写活性が回復する。

#### [0011]

低酸素条件下で上方制御された低酸素誘導転写因子の1つがHif-1 である。通常の酸素条件下であれば、Hif-1 はフォン・ヒッペル・リンダウ(VHL)腫瘍抑制タンパク質と会合して分解される。低酸素条件は、この会合を阻害し、Hif-1 が蓄積されてHif-1 との間で複合体を形成し、低酸素反応要素と結合して血管内皮増殖因子(VEGF)の転写を活性化する活性転写複合体を形成できるようにする。Hif-1 の増加は、転移の増加および予後不良と関連する。

#### [0012]

PKには、チロシンキナーゼ残基のリン酸化を触媒するタンパク質チロシンキナーゼ(PTK)と、セリンまたはトレオニン残基のリン酸化を触媒するセリン・トレオニンキナーゼ(STK)の2つのクラスがある。PTK活性を持つ成長因子受容体は、受容体チロシンキナーゼとして知られている。受容体チロシンキナーゼは、厳密に調節された酵素のファミリであり、このファミリのさまざまなメンバの異常な活性化が、癌を示す顕著な特徴の1つである。受容体チロシンキナーゼファミリについては、キナーゼドメイン内に同様の構造組織と配列類似性を持つサブグループに分類可能である。

#### [0013]

成長因子受容体の受容体チロシンキナーゼファミリのサブグループタイプ1のメンバに、細胞成長、分化および生存において重要な役割を果たす上皮成長因子受容体(EGFR)がある。これらの受容体の活性化は一般に、受容体ファミリのメンバ間のヘテロ二量体化またはホモ二量体化、ひいてはチロシンキナーゼドメインの自己リン酸化につながる特異的なリガンド結合によって発生する。EGFRと結合する特異的リガンドとしては、上皮成長因子(EGF)、トランスフォーミング成長因子 (TGF 、アンフィレギュリンおよびいくつかのウイルス成長因子があげられる。EGFRが活性化されると、細胞増殖(ras/raf/MAPキナーゼ経路)と生存(PI3キナーゼ/Akt経路)の両

20

30

40

50

方に関与する細胞内シグナル伝達経路のカスケードの引き金となる。EGFRおよびHER2をはじめとして、このファミリのメンバは、細胞形質転換に直接的に関連している。

#### [0014]

多数のヒト悪性腫瘍が、EGFRの異常な発現または過剰発現および/またはその特異的リガンドの過剰発現と関連している(Gullick、Br.Med.Bull.(1991)、47:87~98(非特許文献1);ModijtahediおよびDean、Int.J.Oncol.(1994)、4:277~96(非特許文献2);Salomonら、Crit.Rev.Oncol.Hematol.(1995);19:183~232(非特許文献3)、これらの引用文献それぞれの教示内容全体を本明細書に援用する)。EGFRの異常な発現または過剰発現は、頭頸部癌、乳癌、結腸癌、前立腺癌、肺癌(NSCLC、腺癌および扁平肺癌など)、卵巣癌、胃腸管癌(胃、結腸、膵臓)、腎細胞癌、膀胱癌、神経膠腫、婦人科癌および前立腺癌をはじめとする、ヒトの多数の癌における予後不良の両方と相関している(Leiら、Anticancer Res.(1999)、19:221~8(非特許文献4);Vealeら、Br.J.Cancer(1993);68:162~5(非特許文献5)、これらの引用文献それぞれの教示内容全体を本明細書に援用する)。

# [0015]

EGFRの活性を阻害する化学療法剤であるゲフィチニブが、EGFRのチロシンキナーゼドメインに突然変異のある肺癌患者のサブセットに極めて有効であることが見いだされている。EGFの存在下、これらの突然変異体は、野生型のEGFRよりも活性が2~3倍高かった。また、野生型EGFRは、15分で細胞内に取り込まれて下方制御されたが、突然変異体EGFRは、それよりもゆっくりと取り込まれ、最大で3時間は活性化状態が維持された(Lynchら、The New England Journal of Medicine(2006)、350:2129~2139(非特許文献6)、その教示内容全体を本明細書に援用する)。

#### [0016]

EGFR遺伝子の増幅および/または突然変異を特徴とする別のタイプの癌に神経膠腫がある。EGFR遺伝子における最も一般的な突然変異の1つがエキソン2~7の欠失であり、これによって細胞外ドメインのアミノ酸6~273が単一のグリシン残基に置き換わった切断型のEGFRになる。この突然変異はEGFRVIIIと呼ばれ、神経膠芽腫全体の約半分で発現される。EGFRVIIIは、EGFやTGFを結合できず、リガンド非依存性の構成的チロシンキナーゼ活性を有する。Hsp90はEGFRVIIIと同時精製されることから、Hsp90がEGFRVIIIとの間で複合体を形成すンサウンが、ベンゾキノンアンサウンが生物質によって、EGFRVIIIの発現を低減できたことから、EGFRVIIIの高い発現レベルを維持するにはHsp90との相互作用が必須であることが分かる(しavictoireら、Journal of Biological Chemistry(2003)、278(7):5292~5299(非特許文献7)、その教示内容全体を本明細書に援用する)。これらの結果から、Hsp90の活性の阻害が、不適切なEGFR活性と関連した癌を治療する上で効果的な戦略の1つであることが実証される

#### [0017]

受容体チロシンキナーゼのIII型の群に属するメンバとして、血小板由来成長因子(PDGF)受容体(PDGF受容体 および )、コロニー刺激因子(CSF-1)受容体(CSF-1R、c-Fms)、Fms様チロシンキナーゼ(FLT3)、幹細胞因子受容体(c-kit)があげられる。FlLT3は主に、未熟造血前駆細胞で発現され、その増殖と生存を調節する。

# [0018]

血液悪性腫瘍または造血器悪性腫瘍としても知られる血液癌は、血液または骨髄の癌で

20

30

40

50

あり、これには白血病とリンパ腫が含まれる。100,000人あたり出現率3.9で成 人に生じる急性白血病全体の約90%に相当するクローン性の造血幹細胞白血病に、急性 骨髄性白血病(AML)がある(Lowenbergら、N.Eng.J.Med.34 1:1051~62(1999)(非特許文献8)およびLopesde Meneze s6、Clin.Cancer Res.(2005)、11(14):5281~52 91(非特許文献9)などを参照のこと。両引用文献の内容全体を本明細書に援用する) 。化学療法を行うことで完全な寛解につなげることが可能ではあるが、AMLについての 長期にわたる疾患のない状態での生存率は約14%であり、米国では毎年約7,400名 がAMLで亡くなっている。AML芽球の約70%が野生型FLT3を発現し、約25% から約35%は構成的に活性なFLT3を生じるFLT3キナーゼ受容体突然変異を発現 する。AML患者では、キナーゼドメインの活性化ループでの点突然変異と遺伝子内縦列 軍複(ITD)という2種類の活性化突然変異が同定されている。AML患者のFLT3 - ITD突然変異は、生存予後不良を示し、寛解状態の患者では、FLT3 - ITD突然 変異は再発率に悪影響をおよぼす最も重要な因子であって、この突然変異が生じた患者の 6.4%は5年以内に再発する。(Current Pharmaceutical De sign(2005)、11:3449~3457(非特許文献10)を参照のこと。そ の教示内容全体を本明細書に援用する)。臨床研究におけるFLT3突然変異の予後の有 意性から、FLT3がAMLで駆動的な役割を果たし、この疾患の発症と維持に必要であ るかもしれないと考えられる。

### [0019]

混合型白血病(M L L )には11番染色体バンド q 2 3 (11 q 2 3 )の転座が関与しており、この白血病は乳児の血液悪性腫瘍の約80%、成人の急性白血病の10%に発生する。in vitroでは造血前駆細胞の不死化に特定の11 q 2 3 転座が不可欠であることが示されているが、白血病が発症するには二次的な遺伝毒性事象が必要である。FLT3とMLL融合遺伝子発現とは極めてよく一致し、MLLで最も首尾一貫して過剰発現される遺伝子がFLT3である。さらに、活性化されたFLT3がMLL融合遺伝子発現と一緒になると、潜伏期の短い急性白血病が誘発されることも示されている(Onoら、J.of Clinical Investigation(2005)、115:919~929(非特許文献11)を参照のこと。その教示内容全体を援用する)。このため、FLT3シグナリー(signally)がMLLの発症と維持に関与しているものと思われる(Armstrongら、Cancer Cell(2003)、3:173~183(非特許文献12)を参照のこと。その教示内容全体を本明細書に援用する)。

[0020]

FLT3-ITD突然変異は、成人の骨髄異形成症候群症例ならびに急性リンパ性白血病(ALL)のいくつかの症例の約3%にも見られる(Current Pharmaceutical Design(2005)、11:3449~3457(非特許文献13))。

#### [0021]

FLT3はHsp90のクライアントタンパク質であることが示されており、Hsp90活性を阻害する17AAGすなわちベンゾキノンアンサマイシン抗生物質が、Flt3とHsp90との会合を破壊することが示されている。野生型FLT3またはFLT3-ITD突然変異のいずれかを発現する白血病細胞の成長が、17"AAGでの処理によって阻害されることが見いだされた(Yaoら、Clinical Cancer Research(2003)、9:4483~4493(非特許文献14)。その教示内容全体を本明細書に援用する)。

# [0022]

幹細胞因子(SCF)をその細胞外ドメインに結合するタイプIIIの膜貫通型受容体タンパク質チロシンキナーゼの1つがc‐Kitである。c‐Kitはチロシンキナーゼ活性を持ち、正常な造血に必要とされる。しかしながら、c‐kitの突然変異が生じると、リガンド非依存性チロシンキナーゼ活性、自己リン酸化および制御されない細胞増殖

につながる可能性がある。 c - Kitの異常な発現および / または活性化は、多種多様な病理状態と関連している。 たとえば、 c - Kitが腫瘍病理の一因となっている証拠として、これと白血病および肥満細胞腫瘍、小細胞肺癌、睾丸癌、消化管および中枢神経系のいくつかの癌との関連性があげられる。また、 c - Kitは、神経外胚葉由来の女性生殖器肉腫ならびに神経線維腫症に関連するシュワン細胞腫の発癌に何らかの役割を果たすことと関連している(Yangら、J Clin Invest.(2003)、112:1851~1861~1861(非特許文献15); Viskochil、J Clin Invest.(2003)、112:1791~1793(非特許文献16)。これらの引用文献各々の教示内容全体を本明細書に援用する)。 c - Kitは、Hsp90のクライアントタンパク質であることが示されており、Hsp90阻害剤である17AAGすなわちベンゾキノンアンサマイシンは、c - kitに突然変異を持つ急性骨髄性白血病細胞株であるKasumi-1細胞のアポトーシスを誘導することが示されている。

[0023]

Met癌原遺伝子によってコードされ、肝細胞成長因子(HGF)(散乱因子(SF) とも呼ばれる)の生物学的作用をトランスデュースする受容体チロシンキナーゼが こ・M etである。Jiangら, Crit.Rev.Oncol.Hemtol.29:20 9~248(1999)(非特許文献17)(その教示内容全体を本明細書に援用する) 。c-MetおよびHGFは多数の組織で発現されるが、その発現は通常、それぞれ主に 上皮由来の細胞および間葉系由来の細胞に限定される。c.MetおよびHGFは、正常 な哺乳類の発育に必要であり、3次元管状構造(尿細管細胞、腺形成など)の細胞遊走、 細胞増殖および生存、形態形成分化および組織化において重要であることが示されている 。c.Met受容体は、ヒトにおける多数の癌で発現されることが明らかになっている。 c - MetおよびそのリガンドであるHGFも、ヒトの多種多様な癌(特に肉腫)で高い レベルで同時発現されることが明らかになっている。しかしながら、受容体およびリガン ドは通常、異なる細胞型で発現されるため、c-Metシグナル伝達は腫瘍-ストローマ (腫瘍・宿主)相互作用によって調節されることがもっとも多い。さらに、ヒトの癌のサ ブセットで、c-Met遺伝子増幅、変異、再構成が観察されている。c-Metキナー ぜを活性化するゲルミン突然変異のあるファミリが、多発性腎腫瘍ならびに他の組織での 腫瘍になりやすい。多数の研究によって、c‐Metおよび/またはHGF/SFの発現 と異なるタイプの癌(肺癌、結腸癌、乳癌、前立腺癌、肝臓癌、膵臓癌、脳腫瘍、腎臓癌 卵巣癌、胃癌、皮膚癌、骨肉腫を含む)の疾患の進行状態との相関がなされている。さ らに、肺癌、肝臓癌、胃癌、乳癌をはじめとするヒトに生じる多数の主な癌で、c-Me t または H G F の過剰発現が予後不良ならびに疾患の転帰と相関することが明らかになっ ている。

[0024]

BCR-ABLは、チロシンキナーゼ活性を有する腫瘍性タンパク質であり、慢性骨髄性白血病(CML)、急性リンパ性白血病(ALL)患者のサブセット、急性骨髄性白血病(AML)患者のサブセットと関連している。実際、BCR-ABL癌遺伝子は、CML患者の少なくとも90~95%、ALLに羅患した成人の20%、ALLに羅患しただ成人の20%、ALLに羅患したが、AMLに羅患した成人の約2%に見られている。BCR-ABL腫瘍性タンパク質は、フィラデルフィア染色体を生じる、第9番染色体の C-ABLタンパク質は、フィラデルフィア染色体を生じる、第9番染色体の C-ABLタンパク質は、フィラデルフィア染色体を生じる、第9番次色体の C-ABLタンパク質は、BCR-ABL遺伝子は、調節されないチロシンキナーゼ活性を有する少なくとも3種類の代わりのキメラタンパク質すなわち、p230 Bcr-Abl、p210 Bcr-Ablおよびp190 Bcr-Ablを生成することが示されている。p210 Bcr-Abl融合タンパク質はCMLと関連していることが最も多いのに対し、p190 Bcr-Abl融合タンパク質はALLと関連していることが最も多い。また、Bcr-Ablは、顆粒球過形成、骨髄単球性白血病、リンパ腫、赤白血病をはじめとして、別の多種多様な血液悪性腫瘍とも関連している。

[0025]

50

40

10

20

20

30

40

50

研究結果から、Bcr-Ablの発現または活性の低減が、Bcr-Abl陽性白血病の治療に有効であることが分かっている。たとえば、Bcr-Abl発現を減らすAs2O3などの作用剤が、Bcr-Abl白血病に対して極めて効果的であることが示されている。また、イマチニブ(STI571およびグリベックとしても知られる)でBcr-Ablチロシンキナーゼ活性を阻害すると、in vivoおよびin vitroの両方で分化とアポトーシスが誘導され、Bcr-Abl陽性白血病細胞が根絶される。慢性期のCML患者ならびに急性転化したCML患者では、イマチニブでの治療によって一般には寛解が誘導されることになる。しかしながら、多くの症例で、特に寛解前に急性転化した患者では、Bcr-Abl融合タンパク質に突然変異が生じてこのタンパク質をイマチニブ耐性にしてしまうため、寛解が長続きしない。(Nimmanapalliら、Cancer Research(2001)、61:1799~1804(非特許文献18);Gorreら、Blood(2002)、100:3041~3044(非特許文献19)を参照のこと。これらの引用文献各々の教示内容全体を本明細書に援用する)。【0026】

B c r - A b l 融合タンパク質はH s p 9 0 との複合体として存在し、H s p 9 0 の作用が阻害されるとほどなくして分解される。B c r - A b l とH s p 9 0 との会合を破壊するベンゾキノンアンサマイシン抗生物質であるゲルダナマイシンを用いると、プロテアソームによるB c r - A b l 自血病細胞にアポトーシスが誘導されることが示されている。

#### [0027]

突然変異解析によって、正常な真核生物細胞の生存にはHsp90が必要であることが示されている。しかしながら、多くの腫瘍タイプではHsp90が過剰発現されることから、これが癌細胞の生存に有意な役割を果たしている可能性があり、癌細胞のほうが正常な細胞よりもHsp90の阻害に影響されやすい可能性があると思われる。たとえば、癌細胞は一般に、フォールディングをHsp90に依存する、突然変異して過剰発現される多数の腫瘍性タンパク質を有する。また、低酸素、栄養不足、アシドーシスなどがゆえに腫瘍の環境は一般に厳しいため、腫瘍細胞は基本的にその生存をHsp90に依存している可能性がある。さらに、Hsp90を阻害すると多数の腫瘍性タンパク質が同時に阻害され、ホルモン受容体および転写因子も阻害されて、抗癌剤にとっての魅力的な標的になる。実際、Hsp90を阻害する天然生成物のファミリであるベンゾキノンアンサマイシンは治療活性を持つことが、臨床試験で実証されている。

# [0028]

将来性こそあれ、ベンゾキノンアンサマイシンおよびその誘導体には多数の制約がある。たとえば、経口摂取した場合の生体利用率が低く、溶解性も低いことから、それらは製剤化が困難なものとなっている。また、多型シトクロムP450 CYP3A4によって代謝され、多薬剤耐性の発生に関与するP-糖タンパク質排出ポンプの基質である。よって、癌患者の予後を改善し、現時点で利用されている抗癌剤の制約を減らすまたはなくす新規な治療手順に対する需要が存在する。

# 【先行技術文献】

【非特許文献】

[0029]

【非特許文献1】Gullick、Br.Med.Bull.(1991)、47:87~98

【非特許文献 2 】ModijtahediおよびDean、Int.J.Oncol.(1994)、4:277~96

【非特許文献 3 】 Salomonら、Crit.Rev.Oncol.Hematol. (1995);19:183~232

【非特許文献 4 】 Leiら、Anticancer Res. (1999)、19:22 1~8

【非特許文献 5 】 V e a l e ら、B r . J . C a n c e r ( 1 9 9 3 ) ; 6 8 : 1 6 2 ~

【非特許文献 6】 Lynchら、The New England Journal of Medicine (2006)、350:2129~2139

【非特許文献7】Lavictoireら、Journal of Biologica l Chemistry(2003)、278(7):5292~5299

【非特許文献 8 】 Lowenbergら、N. Eng. J. Med. 341:1051~62(1999)

【非特許文献 9 】 Lopes de Menezes 6、Clin. Cancer Res . (2005)、11(14):5281~5291

【非特許文献 10】Current Pharmaceutical Design(2 10005)、11:3449~3457

【非特許文献11】Onoら、J.of Clinical Investigation(2005)、115:919~929

【非特許文献 1 2 】 Armstrongら、Cancer Cell(2003)、3: 173~183

【非特許文献 13】Current Pharmaceutical Design (2005)、11:3449~3457

【非特許文献14】Yaoら、Clinical Cancer Research(2003)、9:4483~4493

【非特許文献 15】 Yangら、J Clin Invest.(2003)、112: 20 1851~1861

【非特許文献 16】 Viskochil、 J Clin Invest. (2003)、112:1791~1793

【非特許文献 1 7 】 J i a n g ら , C r i t . R e v . O n c o l . H e m t o l . 2 9 : 2 0 9 ~ 2 4 8 ( 1 9 9 9 )

【非特許文献18】Nimmanapalliら、Cancer Research(2001)、61:1799~1804

【非特許文献19】Gorreら、Blood(2002)、100:3041~304 4

# 【発明の概要】

[0030]

課題を解決するための手段

本発明は、Hsp90の活性を阻害し、癌などの増殖障害の治療において有用な化合物を提供するものである。

[0031]

一実施形態において、本発明は、

(ID)

30

40

50

から選択される構造式で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、 溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、

RっおよびRっは、各々独立して、

(IC)

-NR7H, -OR7, -SR7, -O(CH2)mOH, -O(CH2)mSH, -O(CH2)mNR7H, -S(CH2)mOH, -S(CH2)mSH, -S(CH2)mNR7H, -OC(O)NR10R11, -SC(O)NR10R11, -NR7C(O)NR10R11, -OC(O)R7, -SC(O)R7, -NR7C(O)R7, -NR7C(O)R7, -OC(O)OR7, -SC(O)OR7, -NR7C(O)OR7, -OCH2C(O)R7, -SCH2C(O)R7, -NR7CH2C(O)R7, -OCH2C(O)OR7, -SCH2C(O)OR7, -NR7CH2C(O)R7, -OCH2C(O)NR10R11, -SCH2C(O)NR10R11, -NR7CH2C(O)NR10R11, -OS(O)pR7, -SS(O)pR7, -SO(O)pR7, -NR7S(O)pR7, -OS(O)pNR10R11, -SS(O)pNR10R11, -OS(O)pNR10R11, -OS(O)pOR7, -NR7S(O)pOR7, -NR7S(O)pOR7, -OC(S)R7, -SC(S)R7, -NR7C(S)R7, -NR7C(S)R7, -OC(S)R7, -SC(S)R7, -NR7C(S)R7, -OC(S)R7, -SC(S)R7, -NR7C(S)R7, -OC(S)R7, -SC(S)R7, -NR7C(S)R7, -OC(NR8)R7, -SC(NR8)R7, -NR7C(NR8)R7, -OC(NR8)OR7, -NR7C(NR8)OR7, -OC(NR8)NR10R11, -SC(NR8)NR10R11, -NR7C(NR8)NR10R11, -OP(O)(OR7)2, \*\*\* たは -SP(O)(OR7)2 で あり、

R<sub>4</sub>は、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

 $R_7$  および  $R_8$  は、それぞれについて独立して、 - H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよい へテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルであり

 $R_{10}$  および  $R_{11}$  は、それぞれについて独立して、 - H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアラルキルであるか、または  $R_{10}$  および  $R_{11}$  が、それらが結合する窒素と一緒になって、置換されていてもよいヘテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成し、

 $R_{14}$  および  $R_{15}$  は、それぞれについて独立して、 -H 、 -C (O)  $R_{7}$  、 -C (O)  $NR_{10}$   $R_{11}$  、 -C (O)  $OR_{7}$  、 置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいシクロアルキル、 置換されていてもよいシクロアルキル、 置換されていてもよいシクロアルケニル、 置換されていてもよいへテロシクリル、 置換されていてもよいアリール、 置換されていてもよいへテロアリール、 置換されていてもよいアラルキルであるか、 または  $R_{14}$  および  $R_{15}$  が一緒になって、 置換されていてもよいへテロシクリル、 置換されていてもよいへテロアリール、 置換されていてもよいシクロアルキルまたは 置換されていてもよいシクロアルキルまたは 置換されていてもよいシクロアルケニルを形成 し、

pは、それぞれについて独立して、1または2であり、

mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4である。

# [0032]

式(I)の化合物の一態様では、R $_1$ 4 が - C(O)OEt、R $_1$ 5 がメチル、R $_3$ が - OMeまたは - OEt である場合、R $_2$ は、 - OMe、 - OEt または - O(置換されていてもよい複素環)ではない。

#### [0033]

別の実施形態では、本発明は、構造式(II)

$$R_{2}$$
 $R_{14}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{11}$ 
 $R_{12}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{15}$ 

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、

R<sub>2</sub>およびR<sub>3</sub>は各々独立して、

 $-NR_7H, \ -OR_7, \ -SR_7, \ -O(CH_2)_mOH, \ -O(CH_2)_mSH, \ -O(CH_2)_mNR_7H, \ -S(CH_2)_mOH, \ -S(CH_2)_mSH, \ -S(CH_2)_mNR_7H, \ -OC(O)NR_{10}R_{11}, \ -SC(O)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7C(O)NR_{10}R_{11}, \ -OC(O)R_7, \ -SC(O)R_7, \ -NR_7C(O)R_7, \ -NR_7C(O)R_7, \ -SCH_2C(O)R_7, \ -NR_7CH_2C(O)R_7, \ -NR_7CH_2C(O)R_7, \ -NR_7CH_2C(O)R_7, \ -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, \ -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, \ -SC(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -NR_7S(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -SC(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -SC(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -NR_7C(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -NR$ 

10

20

30

20

30

40

であり、

R<sub>4</sub>は、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

R<sub>7</sub>およびR<sub>8</sub>は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルであり

 $R_{10}$  および  $R_{11}$  は、それぞれについて独立して、 - H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアラルキルであるか、または  $R_{10}$  および  $R_{11}$  が、それらが結合する窒素と一緒になって、置換されていてもよいヘテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成し、

 $R_{14}$  および  $R_{15}$  は、それぞれについて独立して、  $\cdot$  H、  $\cdot$  C(O)  $R_{7}$ 、  $\cdot$  C(O)  $\cdot$  N  $R_{10}$  R  $_{11}$  、  $\cdot$  C(O) O  $R_{7}$  、 置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいシクロアルキル、 置換されていてもよいシクロアルキル、 置換されていてもよいシクロアルケニル、 置換されていてもよいへテロシクリル、 置換されていてもよいアリール、 置換されていてもよいへテロアリール、 置換されていてもよい  $\cdot$  C(O)  $\cdot$  R  $\cdot$  C(O)  $\cdot$  R

pは、それぞれについて独立して、1または2であり、 mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4である。

#### [0034]

式(II)の化合物の一態様では、 $R_{15}$ が-Hまたはメチル、 $R_{3}$ が-OHまたは-OAc、 $R_{2}$ が-OHまたは-OMeという条件であれば、 $R_{4}$ は、エチル、n-プロピルまたはn-ヘキシルではなく、 $R_{14}$ が-H、 $R_{3}$ が-OH、 $R_{2}$ がシクロプロピルメトキシである場合、 $R_{4}$ はエチルではない。

#### [0035]

別の実施形態では、本発明は、構造式(III)

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_7$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレー

トまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、

X は、-C  $(R_7)_2$  - 、-N - 、-O - または -S - であり、

X 1 は、OまたはSであり、

 $X_{20}$  は、C 1 ~ C 4 Pルキル、N R  $_7$  、C (O)、C (S)、C (N R  $_8$ ) またはS (O)  $_p$  であり、

Zは置換基であり、

RっおよびRっは各々独立して、

-NR7H, -OR7, -SR7, -O(CH2)mOH, -O(CH2)mSH, -O(CH2)mNR7H, -S(CH2)mOH, -S(CH2)mSH, -S(CH2)mNR7H, -OC(O)NR10R11, -SC(O)NR10R11, -NR7C(O)NR10R11, -OC(O)R7, -SC(O)R7, -NR7C(O)R7, -SC(O)R7, -NR7C(O)R7, -OC(O)OR7, -SC(O)OR7, -NR7C(O)OR7, -OCH2C(O)R7, -SCH2C(O)R7, -NR7CH2C(O)R7, -OCH2C(O)OR7, -SCH2C(O)OR7, -NR7CH2C(O)R7, -OCH2C(O)NR10R11, -SCH2C(O)NR10R11, -NR7CH2C(O)NR10R11, -OS(O)pR7, -SS(O)pR7, -NR7S(O)pR7, -OS(O)pNR10R11, -SS(O)pNR10R11, -SS(O)pNR10R11, -NR7S(O)pNR10R11, -OS(O)pOR7, -SS(O)pOR7, -NR7S(O)pOR7, -OC(S)R7, -SC(S)R7, -NR7C(S)R7, -OC(S)R7, -SC(S)R7, -NR7C(S)R7, -OC(S)NR10R11, -SC(S)NR10R11, -NR7C(S)NR10R11, -OC(NR8)R7, -SC(NR8)R7, -NR7C(NR8)R7, -OC(NR8)OR7, -SC(NR8)OR7, -NR7C(NR8)OR7, -SC(NR8)NR10R11, -SC(NR8)NR10R11, -NR7C(NR8)NR10R11, -OP(O)(OR7)2, または-SP(O)(OR7)2

 $R_5$ は、 -  $X_{20}$   $R_{50}$ 、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

R 7 およびR 8 は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルであり

 $R_{10}$  および  $R_{11}$  は、それぞれについて独立して、 - H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアラルキルであるか、または  $R_{10}$  および  $R_{11}$  は、それらが結合する窒素と一緒になって、置換されていてもよいヘテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成し、

 $R_{50}$ は、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリールであり、

pは、それぞれについて独立して、1または2であり、

mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4であり、

nは、0、1、2または3である。

#### [0036]

表1に示す化合物または本明細書に記載のいずれかの式の化合物あるいは、その互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレート、水和物、多形またはプロドラッグは、Hsp90の活性を阻害し、それによりHsp90クライアントタンパク質の分解を促進する。Hsp90は正常な真核生物細胞の生存に必要である。しかしながら、多くの腫瘍タイプではHsp90が過剰発現されることから、これが癌細胞の生存に有意な役割を果たしている可能性があり、癌細胞のほうが正常な細胞よりもHsp90の阻害に影響されやすい可能性があると思われる。したがって、表1に示す化合物または本明細書に記載のいずれかの式の化合物あるいは、その互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレート、水和物、多形またはプロドラッグは、癌などの増殖障害を治療するのに有用である。

10

20

30

40

#### [0037]

化学療法剤を用いると、最初のうちは腫瘍の退縮が生じるが、現時点で癌の治療に用い られているほとんどの作用剤は、腫瘍の進行に対して1つの経路のみ標的としている。こ のため、多くの場合、1種または複数種の化学療法剤での治療後、腫瘍に多剤耐性が生じ てしまい、治療に対して確実に応答することはなくなる。Hsp90活性を阻害すること の利点の1つに、そのクライアントタンパク質(ほとんどがシグナルトランスダクション に関与するタンパク質キナーゼまたは転写因子である)のうちのいくつかが、癌の進行に 関与することが示されていることである。よって、Hsp90を阻害することで、腫瘍を 進行させるいくつかの経路を同時に短絡する方法が得られる。したがって、本発明のHs p90阻害剤を単独または他の化学療法剤との組み合わせで用いて腫瘍を治療すると、腫 瘍の退縮または除去につながりやすく、現時点で利用可能な他の処置剤に比して攻撃的な 多剤耐性腫瘍が発生しにくい。

# [請求項1001]

R<sub>2</sub> 
$$R_4$$
  $R_{14}$   $R_{15}$   $R_{15}$ 

$$R_2$$
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_1$ 
 $R_4$ 
 $R_4$ 
 $R_1$ 
 $R_4$ 
 $R_4$ 

から選択される構造式で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩ま たはプロドラッグ:

#### 式中、

R₂およびR₃は各々独立して、

 $-NR_7H, -OR_7, -SR_7, -O(CH_2)_mOH, -O(CH_2)_mSH, -O(CH_2)_mNR_7H, -S(CH_2)_mOH, -S(CH_2)_mSH, -S(CH_2)_mNR_7H, -OC(O)NR_{10}R_{11}, -SC(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(O)NR_{10}R_{11}, -OC(O)R_7, -SC(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -SC(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -SC(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -OCH_2C(O)R_7, -SCH_2C(O)R_7, -NR_7CH_2C(O)R_7, -OCH_2C(O)R_7, -SCH_2C(O)R_{10}R_{11}, -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -SC(O)_pNR_{10}R_{11}, -SC(O)_pNR_{10}R_{11},$ 

 $R_4$ は、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいフロアルキール、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

 $R_7$ および $R_8$ は、それぞれについて独立して、 - H、置換されていてもよいアルキル、

置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキルであり、R10 およびR11 は、それぞれについて独立して、 - H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいアルカール、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアール、置換されていてもよい、テロアリール、置換されていてもよいアラルキルであるか、またはR10 およびR11 が、それらが結合する窒素と一緒になって、置換されていてもよいへテロアリールを形成し、

pは、それぞれについて独立して、1または2であり、

mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4であり、

ただし、R  $_{14}$ が - C ( O ) O E t であり、R  $_{15}$ がメチルであり、R  $_3$ が - O M e または - O E t である場合、R  $_2$ は、 - O M e 、 - O E t または - O ( 置換されていてもよい複素環 ) ではない。

# [請求項1002]

 $R_2$ および  $R_3$ が各々独立して、 - O H、 - S Hまたは - N H  $R_7$ である、請求項1001に記載の化合物。

# [請求項1003]

 $R_4$ が、C1~C6アルキル、C1~C6八ロアルキル、C1~C6アルコキシ、C1~C6八ロアルコキシ、C1~C6アルキルスルファニルまたはC3~C6シクロアルキルである、請求項1001に記載の化合物。

#### [請求項1004]

 $R_{14}$ および  $R_{15}$ が、それぞれについて独立して、 - H、 - C(O)  $R_7$ 、 - C(O)  $R_7$ 、 置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいア

10

20

30

40

ルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアラルキルである、請求項1001に記載の化合物。

#### [請求項1005]

 $R_{14}$ が独立して、・H、・C(O)R<sub>7</sub>、・C(O)NR<sub>10</sub>R<sub>11</sub>または・C(O)OR<sub>7</sub>である、請求項1004に記載の化合物。

# [請求項1006]

R<sub>15</sub>が - Hまたは低級アルキルである、請求項1005に記載の化合物。

# [請求項1007]

R₂およびR₃が各々独立して、-OHまたは-SHであり、

R<sub>4</sub>がC1~C6アルキルまたはC3~C6シクロアルキルであり、

 $R_{14}$ が独立して、-H、-C(O) $R_7$ 、-C(O) $NR_{10}R_{11}$ または-C(O) $OR_7$ であり、 $R_{15}$ が-Hまたは低級アルキルである、請求項1001に記載の化合物。

#### [請求項1008]

 $R_{14}$ および  $R_{15}$ が一緒になって、置換されていてもよいヘテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成する、請求項1001に記載の化合物。

### [請求項1009]

化合物が、

20

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_7$ 
 $R_7$ 

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_8$ 
 $R_7$ 

$$R_{2}$$
 $R_{3}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{7}$ 

である、請求項1001に記載の化合物。

# [請求項1010]

R₂およびR₃が各々独立して、-OHまたは-SHであり、

 $R_4$ が C1 ~ C6アルキルまたは C3 ~ C6シクロアルキルである、請求項1009に記載の化合物。

# [請求項1011]

 $R_7$ および  $R_8$ が、それぞれについて独立して、 - Hまたは低級アルキルである、請求項 1010に記載の化合物。

# [請求項1012]

以下の構造式

10

20

30

$$R_2$$
 $R_{14}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{11}$ 
 $R_{12}$ 
 $R_{11}$ 
 $R_{12}$ 
 $R_{13}$ 
 $R_{14}$ 

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩またはプロドラッグ: 式中、

RっおよびRっは各々独立して、

 $-NR_7H, -OR_7, -SR_7, -O(CH_2)_mOH, -O(CH_2)_mSH, -O(CH_2)_mNR_7H, -S(CH_2)_mOH, -S(CH_2)_mSH, -S(CH_2)_mNR_7H, -OC(O)NR_{10}R_{11}, -SC(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(O)NR_{10}R_{11}, -OC(O)R_7, -SC(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -OC(O)R_7, -SC(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -OCH_2C(O)R_7, -SCH_2C(O)R_7, -NR_7CH_2C(O)R_7, -OCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7CH_2C(O)R_7, -OCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7CH_2C(O)R_7, -NR_7S(O)_pR_7, -OS(O)_pNR_{10}R_{11}, -SS(O)_pNR_{10}R_{11}, -NR_7S(O)_pNR_{10}R_{11}, -OS(O)_pR_7, -SS(O)_pOR_7, -NR_7S(O)_pOR_7, -OC(S)R_7, -SC(S)R_7, -NR_7C(S)R_7, -NR_7C(S)R_7, -OC(S)NR_{10}R_{11}, -SC(S)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, -OC(NR_8)R_7, -SC(NR_8)R_7, -NR_7C(NR_8)R_7, -OC(NR_8)OR_7, -SC(NR_8)OR_7, -NR_7C(NR_8)OR_7, -OC(NR_8)NR_{10}R_{11}, -SC(NR_8)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(NR_8)NR_{10}R_{11}, -OP(O)(OR_7)_2, \sharp \hbar \sharp -SP(O)(OR_7)_2$ 

 $R_4$ は、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

 $R_7$ および  $R_8$ は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいへ よいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへ テロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、 置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいへテロアラルキルであり、  $R_{10}$ および  $R_{11}$ は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル 、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよい

 10

20

30

40

-

が一緒になって、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいヘテロア リール、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいシクロアルキルまたは置 換されていてもよいシクロアルケニルを形成し、

p は、それぞれについて独立して、1または2であり、

mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4であり、

ただし、R  $_{15}$ が - 日またはメチルであり、R  $_3$ が - O H または - O A c であり、R  $_2$ が - O H または - O M e であれば、R  $_4$ は、エチル、n - プロピルまたは n - ヘキシルではなく、

 $R_{14}$ が - Hであり、 $R_{3}$ が - O Hであり、 $R_{2}$ がシクロプロピルメトキシであれば、 $R_{4}$ はエチルではない。

# [請求項1013]

 $R_2$ および  $R_3$ が各々独立して、 - O H、 - S Hまたは - N H  $R_7$ である、請求項1012に記載の化合物。

### [請求項1014]

 $R_4$ が、C1~C6アルキル、C1~C6ハロアルキル、C1~C6アルコキシ、C1~C6ハロアルコキシ、C1~C6アルキルスルファニルまたはC3~C6シクロアルキルである、請求項1012に記載の化合物。

#### [請求項1015]

 $R_{14}$ および $R_{15}$ が、それぞれについて独立して、・H、・C(O) $R_{7}$ 、・C(O)N  $R_{10}$   $R_{11}$ 、・C(O)O  $R_{7}$ 、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいヘテロアラルキルである、請求項1012に記載の化合物。

### [請求項1016]

 $R_{14}$ および  $R_{15}$ が一緒になって、置換されていてもよいヘテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成する、請求項1012に記載の化合物。

# [請求項1017]

# 以下の構造式

 $R_2$   $R_3$   $R_5$   $R_5$   $R_7$   $R_7$ 

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩またはプロドラッグ:

#### 式中、

 $X \sqcup (R_7)_2 - (R_7)_2 - (R_7)_3 - (R_7)_4 - (R_7)_5 -$ 

X₁は、OまたはSであり、

 $X_{20}$ は、C1~C4アルキル、NR $_7$ 、C(O)、C(S)、C(NR $_8$ )またはS(O)  $_{\rm D}$  であり、

Zは置換基であり、

R₂およびR₃は各々独立して、

10

20

30

 $-NR_7H, -OR_7, -SR_7, -O(CH_2)_mOH, -O(CH_2)_mSH, -O(CH_2)_mNR_7H, -S(CH_2)_mOH, -S(CH_2)_mSH, -S(CH_2)_mNR_7H, -OC(O)NR_{10}R_{11}, -SC(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(O)NR_{10}R_{11}, -OC(O)R_7, -SC(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -SC(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -SC(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -SCH_2C(O)R_7, -NR_7CH_2C(O)R_7, -SCH_2C(O)R_7, -NR_7CH_2C(O)R_7, -OCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -SC(O)_pNR_{10}R_{11}, -SC(O)_pNR_{10}R_{11}, -SC(O)_pNR_{10}R_{11}, -OS(O)_pNR_{10}R_{11}, -OS(O)_pNR_{10}R_{11}, -OS(O)_pNR_{10}R_{11}, -OS(O)_pNR_{10}R_{11}, -OC(S)R_7, -SC(S)R_7, -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, -SC(S)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, -OC(NR_8)R_7, -SC(NR_8)R_7, -NR_7C(NR_8)R_7, -OC(NR_8)OR_7, -SC(NR_8)OR_7, -NR_7C(NR_8)NR_{10}R_{11}, -SC(NR_8)NR_{10}R_{11}, -SC(NR_8)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(NR_8)NR_{10}R_{11}, -OP(O)(OR_7)_2, \sharp \sharp \sharp -SP(O)(OR_7)_2$ 

 $R_5$ は、 -  $X_{20}$   $R_{50}$ 、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

 $R_7$ および  $R_8$  は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいへテロアルナール、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキルであり、 $R_{10}$  および  $R_{11}$  は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいへテロアラルキルであるか、または  $R_{10}$  および  $R_{11}$  が、それらが結合する窒素と一緒になって、置換されていてもよいへテロシクリルまたは置換されていてもよいへテロアリールを形成し、

 $R_{50}$ は、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリールであり、

pは、それぞれについて独立して、1または2であり、

mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4であり、

n は、0、1、2または3である。

# [請求項1018]

 $R_2$ および  $R_3$ が各々独立して、 - O H、 - S Hまたは - N H R  $_7$ である、請求項1017に記載の化合物。

# [請求項1019]

XがCHっである、請求項1017に記載の化合物。

#### [請求項1020]

X<sub>1</sub>が0である、請求項1017に記載の化合物。

# [請求項1021]

n が1である、請求項1017に記載の化合物。

# [請求項1022]

n が0である、請求項1017に記載の化合物。

#### [請求項1023]

Zが、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいヘテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、アルコキシ、ハロアルコキシ、

10

20

30

30

 $-NR_{10}R_{11}, -OR_{7}, -C(O)R_{7}, -C(O)QR_{7}, -C(S)R_{7}, -C(O)SR_{7}, -C(S)SR_{7}, -C(S)QR_{7}, -C(S)NR_{10}R_{11}, -C(NR_{8})QR_{7}, -C(NR_{8})R_{7}, -C(NR_{8})R_{10}R_{11}, -C(NR_{8})SR_{7}, -OC(O)R_{7}, -OC(O)QR_{7}, -OC(S)QR_{7}, -OC(NR_{8})QR_{7}, -SC(O)QR_{7}, -SC(O)QR_{7}, -SC(O)QR_{7}, -SC(O)QR_{7}, -SC(O)QR_{7}, -SC(O)QR_{7}, -SC(O)QR_{10}R_{11}, -OC(S)QR_{7}, -SC(S)QR_{7}, -SC(S)QR_{7}, -OC(O)QR_{10}R_{11}, -OC(NR_{8})QR_{7}, -SC(NR_{8})QR_{11}, -SC(NR_{8})QR_{11}, -SC(NR_{8})QR_{11}, -SC(NR_{8})QR_{7}, -NR_{7}C(O)QR_{10}R_{11}, -NR_{7}C(O)QR_{7}, -NR_{7}C(O)QR_{7}, -NR_{7}C(O)QR_{7}, -NR_{7}C(O)QR_{7}, -NR_{7}C(O)QR_{7}, -NR_{7}C(O)QR_{7}, -NR_{7}C(O)QR_{7}, -NR_{7}C(O)QR_{7}, -SC(O)QR_{7}, -SC(O)QR_{7}$ 

# である、請求項1017に記載の化合物。

# [請求項1024]

Zが、C1~C6アルキル、C1~C6ハロアルキル、C1~C6アルコキシ、C1~C6ハロアルコキシ、C1~C6アルキルスルファニルまたはC3~C6シクロアルキルである、請求項1023に記載の化合物。

# [請求項1025]

R<sub>5</sub>が、

20

30

40

50

からなる群から選択され、

式中、

 $X_6$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも3つの $X_6$ 基がCHおよびCR $_9$ から独立して選択され、

 $X_7$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも3つの $X_7$ 基がCHおよびCR $_9$ から独立して選択され、

 $X_8$ は、それぞれについて独立して、CH<sub>2</sub>、CHR<sub>9</sub>、C(R<sub>9</sub>)<sub>2</sub>、S、S(O)<sub>p</sub>、NR<sub>7</sub>またはNR<sub>17</sub>であり、

Xgは、それぞれについて独立して、NまたはCHであり、

 $X_{10}$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_{9}$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも1つの  $X_{10}$ が CH および CR $_{9}$ から選択され、

 $R_9$ は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいヘテロアラルキル、とドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、-NR $_{10}$ R $_{11}$ , -OR $_{7}$ , -C(O)R $_{7}$ , -C(O)OR $_{7}$ , -OC(O)R $_{7}$ , -C(O)NR $_{10}$ R $_{11}$ , -NR $_{8}$ C(O)R $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ 

からなる群から選択される置換基であるか、

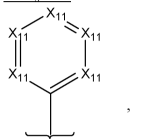
<u>あるいは2つの R<sub>9</sub>基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、縮合環を形成し、R<sub>17</sub>は、それぞれについて独立して、- H、アルキル、アラルキル、- C ( O ) R<sub>7</sub>、- C ( O ) O R<sub>7</sub>または - C ( O ) N R<sub>10</sub> R<sub>11</sub>である、請求項1017に記載の化合物。 [請求項1026]</u>

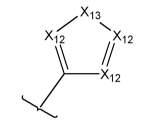
Rsが、置換されていてもよいインドリル、置換されていてもよいベンゾイミダゾリル 、置換されていてもよいインダゾリル、置換されていてもよい3H-インダゾリル、置換 されていてもよいインドリジニル、置換されていてもよいキノリニル、置換されていても よいイソキノリニル、置換されていてもよいベンゾキサゾリル、置換されていてもよいベ ンゾ [1,3] ジオキソリル、置換されていてもよいベンゾフリル、置換されていてもよい ベンゾチアゾリル、置換されていてもよいベンゾ[d]イソキサゾリル、置換されていて もよいベンゾ [ d ] イソチアゾリル、置換されていてもよいチアゾロ [ 4 , 5 - c ] ピリジ ニル、置換されていてもよいチアゾロ[5 , 4 - c]ピリジニル、置換されていてもよいチ アゾロ[4,5-b]ピリジニル、置換されていてもよいチアゾロ[5,4-b]ピリジニル <u>、</u>置換されていてもよいオキサゾロ [4,5-c]ピリジニル、置換されていてもよいオキ サゾロ[5,4-c]ピリジニル、置換されていてもよいオキサゾロ[4,5-b]ピリジニ ル、置換されていてもよいオキサゾロ [5,4-b] ピリジニル,置換されていてもよいイ ミダゾピリジニル、置換されていてもよいベンゾチアジアゾリル、ベンゾキサジアゾリル 、置換されていてもよいベンゾトリアゾリル、置換されていてもよいテトラヒドロインド リル、置換されていてもよいアザインドリル、置換されていてもよいキナゾリニル、置換 されていてもよいプリニル、置換されていてもよいイミダゾ [4,5-a]ピリジニル、置 換されていてもよいイミダゾ [1,2-a] ピリジニル、置換されていてもよい3H-イミ

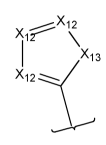
ダゾ [ 4 , 5 - b ] ピリジニル、置換されていてもよい1H - イミダゾ [ 4 , 5 - b ] ピリジニル、置換されていてもよい1H - イミダゾ [ 4 , 5 - c ] ピリジニル、置換されていてもよい1H - イミダゾ [ 4 , 5 - c ] ピリジニル、置換されていてもよいピリドピルダジニル、置換されていてもよいピリドピリミジニル、置換されていてもよいピロロ [ 2 , 3 ] ピリミジル、置換されていてもよいピラゾロ [ 3 , 4 ] ピリミジル、置換されていてもよいシクロペンタイミダゾリル、置換されていてもよいシクロペンタトリアゾリル、置換されていてもよいピロロピラゾリル、置換されていてもよいピロロイミダゾリル、置換されていてもよいピロロトリアゾリルまたは置換されていてもよいベンゾ( b ) チェニルである、請求項1025に記載の化合物。

# [請求項1027]

R<sub>5</sub>が、







からなる群から選択され、

式中、

 $X_{11}$ は、それぞれについて独立して、С H 、С  $R_{g}$  、N 、N (O )または N  $^{+}$  ( $R_{17}$  ) であり、

および

 $X_{12}$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_{9}$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも1つの $X_{12}$ 基が、CHおよびCR $_{9}$ から独立して選択され、

 $X_{13}$ は、それぞれについて独立して、O、S、S(O) $_{
m p}$  、N R  $_{7}$ またはN R  $_{17}$ であり

 $R_9$ は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいヘテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、-NR $_{10}$ R $_{11}$ , -OR $_{7}$ , -C(O)R $_{7}$ , -C(O)OR $_{7}$ , -OC(O)R $_{7}$ , -C(O)NR $_{10}$ R $_{11}$ , -NR $_{8}$ C(O)R $_{7}$ , -SR $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ R $_{7}$ , または-S(O) $_{p}$ NR $_{10}$ R $_{11}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ 

# からなる群から選択される置換基であるか、

2つの R <sub>9</sub>基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、縮合環を形成し、

 $R_{17}$ は、それぞれについて独立して、アルキルまたはアラルキルである、請求項1017に記載の化合物。

# [請求項1028]

R<sub>5</sub>がX<sub>20</sub>R<sub>50</sub>である、請求項1017に記載の化合物。

#### [請求項1029]

 $X_{20}$ が C 1~ C 4アルキルであり、 R  $_{50}$  が置換されていてもよいフェニルまたはベンゾ [d ] [1,3] ジオキソール - 5 - イルである、請求項1028に記載の化合物。

# [請求項1030]

ΧがCΗっであり、

X₁がOであり、

R₂およびR₃が各々独立して、-OHまたは-SHであり、

ZがC1~C6アルキルまたはC3~C6シクロアルキルである、請求項1025~1029のいず

10

20

30

•

40

# れか一項に記載の化合物。

# [請求項1031]

化合物が、以下の構造

# で表され、

式中、

 $X_{41}$ は、O、SまたはNR $_{42}$ であり、

 $X_{42}$ は、 $CR_{44}$ またはNであり、

Y<sub>40</sub>は、NまたはCR<sub>43</sub>であり、

Y ₄ ₁ は、NまたはCR ₄ ₅ であり、

Y₄₂は、それぞれについて独立して、N、CまたはCR₄ҕであり、

R<sub>41</sub>は、- H、- O H、 - S H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいへテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、アルコキシまたはシクロアルコキシ、ハロアルコキシ、

 $-NR_{10}R_{11}, -OR_{7}, -C(O)R_{7}, -C(O)OR_{7}, -C(S)R_{7}, -C(O)SR_{7}, -C(S)SR_{7}, -C(S)OR_{7}, -C(S)NR_{10}R_{11}, -C(NR_{8})OR_{7}, -C(NR_{8})R_{7}, -C(NR_{8})R_{10}R_{11}, -C(NR_{8})SR_{7}, -OC(O)R_{7}, -OC(O)OR_{7}, -OC(S)OR_{7}, -OC(NR_{8})OR_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)OR_{7}, -SC(O)R_{10}R_{11}, -OC(S)R_{7}, -SC(S)R_{7}, -SC(S)OR_{7}, -OC(O)NR_{10}R_{11}, -OC(S)NR_{10}R_{11}, -OC(NR_{8})NR_{10}R_{11}, -SC(O)NR_{10}R_{11}, -SC(O)R_{8})NR_{10}R_{11}, -SC(S)NR_{10}R_{11}, -OC(NR_{8})R_{7}, -SC(NR_{8})R_{7}, -C(O)NR_{10}R_{11}, -NR_{8}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(S)R_{7}, -NR_{7}C(S)OR_{7}, -NR_{7}C(NR_{8})R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -OS(O)R_{7}, -OS(O)R_{7}, -OS(O)R_{7}, -OS(O)R_{7}, -OS(O)R_{7}, -OS(O)R_{7}, -OS(O)R_{7}, -OS(O)R_{7}, -OS(O)R_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)R_{7},$ 

### であり、

R<sub>42</sub>は、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい、 もよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよい アリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいへテロアラルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、

-C(O)R<sub>7</sub>, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>C(O)OR<sub>7</sub>, -C(O)OR<sub>7</sub>, -OC(O)R<sub>7</sub>, -C(O)NR<sub>10</sub>R<sub>11</sub>, -S(O)<sub>p</sub>R<sub>7</sub>, -S(O)<sub>p</sub>OR<sub>7</sub>, または-S(O)<sub>p</sub>NR<sub>10</sub>R<sub>11</sub>

10

20

30

40

であり、

 $R_{43}$ および  $R_{44}$ は独立して、 - H、 - O H、 置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいアルキニル、 置換されていてもよいシクロアルキル、 置換されていてもよいシクロアルケニル、 置換されていてもよいヘテロシクリル、 置換されていてもよいアリール、 置換されていてもよいヘテロアリール、 置換されていてもよいアラルキル、 置換されていてもよいヘテロアラルキル、 ヒドロキシアルキル、 アルコキシアルキル、 ハロ、 シアノ、 ニトロ、 グアナジノ、 ハロアルキル、 ヘテロアルキル、 トル、

 $-C(O)R_7$ ,  $-C(O)OR_7$ ,  $-C(O)R_7$ ,  $-C(O)NR_{10}R_{11}$ ,  $-NR_8C(O)R_7$ ,  $-SR_7$ ,  $-S(O)_pR_7$ ,

 $-OS(O)_{p}R_{7}$ ,  $-S(O)_{p}OR_{7}$ ,  $-NR_{8}S(O)_{p}R_{7}$ ,  $-S(O)_{p}NR_{10}R_{11}$ 

換<u>さ</u>

10

であるか、または $R_{43}$ および $R_{44}$ が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成し、

# R<sub>45</sub>は、

 $\begin{array}{l} H, -OH, -SH, -NR_7H, -OR_{26}, -SR_{26}, -NHR_{26}, -O(CH_2)_mOH, -O(CH_2)_mSH, -O(CH_2)_mNR_7H, -S(CH_2)_mOH, -S(CH_2)_mSH, -S(CH_2)_mNR_7H, -OC(O)NR_{10}R_{11}, -SC(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(O)NR_{10}R_{11}, -OC(O)R_7, -SC(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -SCH_2C(O)R_7, -NR_7C(O)R_7, -OCH_2C(O)R_7, -SCH_2C(O)R_7, -NR_7CH_2C(O)R_7, -OCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, -OS(O)_pNR_7, -SS(O)_pNR_7, -NR_7S(O)_pNR_7, -OS(O)_pNR_{10}R_{11}, -SS(O)_pNR_{10}R_{11}, -NR_7S(O)_pNR_{10}R_{11}, -OS(O)_pOR_7, -SS(O)_pOR_7, -NR_7S(O)_pOR_7, -OC(S)R_7, -SC(S)R_7, -NR_7C(S)R_7, -OC(S)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, -SC(NR_8)NR_{10}R_{11}, -SC(NR_8)NR$ 

20

# であり、

R<sub>46</sub>は、それぞれについて独立して、H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいヘテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、

30

 $-NR_{10}R_{11}$ ,  $-OR_7$ ,  $-C(O)R_7$ ,  $-C(O)OR_7$ ,  $-OC(O)R_7$ ,  $-C(O)NR_{10}R_{11}$ ,  $-NR_8C(O)R_7$ ,  $-SR_7$ ,  $-S(O)_pR_7$ ,

からなる群から選択される、請求項1017に記載の化合物。

#### [請求項1032]

X <sub>41</sub>がN R <sub>42</sub>であり、X <sub>42</sub>が C R <sub>44</sub>である、請求項1031に記載の化合物。

#### [請求項1033]

X<sub>41</sub>がNR<sub>42</sub>であり、X<sub>42</sub>がNである、請求項1031に記載の化合物。

#### [請求項1034]

R<sub>41</sub>が、・H、低級アルキル、低級アルコキシ、低級シクロアルキル、および低級シクロアルコキシからなる群から選択される、請求項1031に記載の化合物。

40

50

#### [請求項1035]

 $R_{41}$ が、 - H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、およびシクロプロポキシからなる群から選択される、請求項10 31に記載の化合物。

#### [請求項1036]

 $X_{41}$ がNR $_{42}$ であり、R $_{42}$ が、-H、低級アルキル、低級シクロアルキル、-C(O) N(R $_{27}$ ) $_2$ 、および-C(O)OHからなる群から選択され、式中、各R $_{27}$ が独立して -Hまたは低級アルキルである、請求項1031に記載の化合物。

# [請求項1037]

 $X_{41}$ がN  $R_{42}$ であり、 $R_{42}$ が、-H、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、

 $\underline{\it b}$  クロプロピル、n - ブチル、s e c - ブチル、t e r t - ブチル、n - ペンチル、n - ヘキシル、

-C(O)OH, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>C(O)OH, -CH<sub>2</sub>OCH<sub>3</sub>, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OCH<sub>3</sub>, および-C(O)N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

からなる群から選択される、請求項1031に記載の化合物。

# [請求項1038]

 $R_{43}$ および  $R_{44}$ が独立して、 - H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、およびシクロプロポキシからなる群から選択される、請求項1031に記載の化合物。

#### [請求項1039]

 $X_{42}$ が $CR_{44}$ であり、 $Y_{40}$ が $CR_{43}$ であり、 $R_{43}$ および $R_{44}$ が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、シクロアルケニル、アリール、ヘテロシクリルまたはヘテロアリール環を形成する、請求項1031に記載の化合物。

# [請求項1040]

 $R_{43}$ および  $R_{44}$ が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、  $C_5 \sim C_8$ シクロアルケニルまたは  $C_5 \sim C_8$ アリールを形成する、請求項1039に記載の化合物。

# [請求項1041]

 $R_{45}$ または  $C_{45}$ が、 - H、 - O H、 - S H、 - N  $H_2$ 、低級アルコキシ、低級アルキルアミノ、および低級ジアルキルアミノからなる群から選択される、請求項1039に記載の化合物。

#### [請求項1042]

 $R_{45}$ が、- H、- O H、メトキシ、およびエトキシからなる群から選択される、請求項1041に記載の化合物。

#### [請求項1043]

X<sub>41</sub>がOである、請求項1039に記載の化合物。

#### [請求項1044]

化合物が、以下の構造式

$$R_{41}$$
 $R_{42}$ 
 $R_{43}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{43}$ 
 $R_{43}$ 
 $R_{44}$ 
 $R_{45}$ 
 $R$ 

で表されるか、あるいはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグである、請求項1031に記載の化合物。

# [請求項1045]

 $X_{42}$ が C  $R_{44}$ であり、  $R_{43}$ および  $R_{44}$ が独立して、 - H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、およびシクロプロポキシからなる群から選択される、請求項1044に記載の化合物。

# [請求項1046]

10

20

30

 $X_{42}$ が C  $R_{44}$ であり、  $R_{43}$  および  $R_{44}$  が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、シクロアルケニル、アリール、ヘテロシクリルまたはヘテロアリール環を形成する、請求項1044に記載の化合物。

# [請求項1047]

 $R_{43}$ および  $R_{44}$ が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、  $C_5 \sim C_8$ シクロアルケニルまたは  $C_5 \sim C_8$ アリールを形成する、請求項1046に記載の化合物。

#### [請求項1048]

X<sub>42</sub>が C R<sub>44</sub>である、請求項1044に記載の化合物。

# [請求項1049]

X ₄₂がNである、請求項1044に記載の化合物。

### [請求項1050]

化合物が、以下の構造式

$$R_{55}$$
 $R_{52}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{51}$ 
 $R_{52}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{51}$ 
 $R_{52}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 

で表されるか、あるいはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレー トまたはプロドラッグであり、式中、

 $X_{45}$ は、 $CR_{54}$ またはNであり、

 $R_{56}$ は、-H、メチル、エチル、イソプロピル、およびシクロプロピルからなる群から選択され、

 $R_{52}$ は、- H、メチル、エチル、n - プロピル、イソプロピル、n - ブチル、n - ペンチル、n - ヘキシル、 - ( $CH_2$ ) $_2$ O $CH_3$ 、 -  $CH_2$ C(O)OH、および - C(O)N ( $CH_3$ ) $_2$ からなる群から選択され、

 $R_{53}$ および  $R_{54}$ は各々独立して、・H、メチル、エチルまたはイソプロピルであるか、  $R_{53}$ および  $R_{54}$ が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、フェニル、シクロヘキセニルまたはシクロオクテニル環を形成し、

 $R_{55}$ は、-H、-OH、-OCH $_3$ 、およびOCH $_2$ CH $_3$ からなる群から選択される、請求項1044に記載の化合物。

#### [請求項1051]

化合物が、以下の構造式

10

20

30

で表される、請求項1031に記載の化合物。

## [請求項1052]

R<sub>41</sub>が、- H、低級アルキル、低級アルコキシ、低級シクロアルキル、および低級シクロアルコキシからなる群から選択される、請求項1051に記載の化合物。

# [請求項1053]

R<sub>41</sub>が、・H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、およびシクロプロポキシからなる群から選択される、請求項10 52に記載の化合物。

# [請求項1054]

 $R_{42}$ が - Hまたは置換されていてもよい低級アルキルである、請求項1053に記載の化合物。

# [請求項1055]

以下の構造式

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{20}$ 
 $R_{20}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 

で表される化合物あるいは、その互変異性体、薬学的に許容される塩またはプロドラッグ

式中、

 $X \sqcup (R_7)_2 - (R_7)_2 -$ 

 $X_{20}$ は、C1~C4アルキル、NR $_7$ 、C(O)、C(S)、C(NR $_8$ )またはS(O) $_p$ であり、

R <sub>2</sub>および R <sub>3</sub>は各々独立して、

20

10

30

 $-NR_7H, \ -OR_7, \ -SR_7, \ -O(CH_2)_mOH, \ -O(CH_2)_mSH, \ -O(CH_2)_mNR_7H, \ -S(CH_2)_mOH, \ -S(CH_2)_mSH, \ -S(CH_2)_mNR_7H, \ -OC(O)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7C(O)NR_{10}R_{11}, \ -OC(O)R_7, \ -SC(O)R_7, \ -NR_7C(O)R_7, \ -NR_7C(O)R_7, \ -SCH_2C(O)R_7, \ -NR_7CH_2C(O)R_7, \ -NR_7CH_2C(O)R_7, \ -NR_7CH_2C(O)R_7, \ -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, \ -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, \ -SCH_2C(O)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7CH_2C(O)NR_{10}R_{11}, \ -SS(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -SS(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -SS(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -SS(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -SS(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -SC(S)R_7, \ -NR_7S(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -NR_7S(O)_pNR_{10}R_{11}, \ -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, \ -SC(S)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7C(S)NR_{10}R_{11}, \ -SC(NR_8)NR_{10}R_{11}, \ -SC(NR_8)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7C(NR_8)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7C(NR_8)NR_{10}R_{11}, \ -SC(NR_8)NR_{10}R_{11}, \ -SC(NR_8)NR_{10}R_{11}, \ -NR_7C(NR_8)NR_{10}R_{11}, \ -OP(O)(OR_7)_2, \ \sharp \, \hbar \, \ -SP(O)(OR_7)_2$ 

 $R_4$ は、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

 $R_5$ は、 -  $X_{20}$   $R_{50}$ 、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルまたは置換されていてもよいヘテロアラルキルであり、

 $R_7$ および  $R_8$ は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいクロアルケニル、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアラルキルであり、  $R_{10}$  および  $R_{11}$  は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアカロアルケニル、置換されていてもよいクロアルケニル、置換されていてもよいクロアルケニル、置換されていてもよいクロアルケニル、置換されていてもよいクロアリール、 置換されていてもよいアラルキルであるか、または  $R_{10}$  および  $R_{11}$  が、それらが結合する窒素と一緒になって、置換されていてもよいクテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成し、

 $R_{50}$ は、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリールであり

p は、それぞれについて独立して、1または2であり、

mは、それぞれについて独立して、1、2、3または4である。

## [請求項1056]

 $R_2$ および  $R_3$ が各々独立して、 - O H、 - S H または - N H R  $_7$ である、請求項1055に記載の化合物。

# [請求項1057]

XがCHゥである、請求項1055に記載の化合物。

# [請求項1058]

 $R_4$ が、C1~C6アルキル、C1~C6ハロアルキル、C1~C6アルコキシ、C1~C6ハロアルコキシ、C1~C6アルキルスルファニルまたはC3~C6シクロアルキルである、請求項1055に記載の化合物。

### [請求項1059]

R <sub>5 0</sub> が、

20

10

30

$$X_{6}$$
 $X_{6}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 
 $X_{8}$ 

# からなる群から選択され、

式中、

 $oxed{X_6}$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも3つの $oxed{X_6}$ 基がCHおよびCR $_9$ から独立して選択され、

 $X_7$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも3つの $X_7$ 基がCHおよびCR $_9$ から独立して選択され、

 $X_8$ は、それぞれについて独立して、CH<sub>2</sub>、CHR<sub>9</sub>、C(R<sub>9</sub>)<sub>2</sub>、S、S(O)<sub>p</sub>、NR<sub>7</sub>またはNR<sub>17</sub>であり、

X。は、それぞれについて独立して、NまたはCHであり、

 $X_{10}$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_{9}$ 、N、N(O)、N  $^+$  (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも1つの  $X_{10}$ が CH および CR $_{9}$  から選択され、

R<sub>9</sub>は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていて もよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアル

50

= ル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、とドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、-NR $_{10}$ R $_{11}$ , -OR $_{7}$ , -C(O)R $_{7}$ , -C(O)OR $_{7}$ , -OC(O)R $_{7}$ , -C(O)NR $_{10}$ R $_{11}$ , -NR $_{8}$ C(O)R $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ R $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ 

# からなる群から選択される置換基であるか、

<u>あるいは2つの R<sub>9</sub>基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、縮合環を形成し、R<sub>17</sub>は、それぞれについて独立して、- H、アルキル、アラルキル、- C (O) R<sub>7</sub>、- C (O) O R<sub>7</sub>または - C (O) N R<sub>10</sub> R<sub>11</sub>である、請求項1055に記載の化合物。 [請求項1060]</u>

R5.0が、置換されていてもよいインドリル、置換されていてもよいベンゾイミダゾリル 、置換されていてもよいインダゾリル、置換されていてもよい3H-インダゾリル、置換 されていてもよいインドリジニル、置換されていてもよいキノリニル、置換されていても よいイソキノリニル、置換されていてもよいベンゾキサゾリル、置換されていてもよいべ ンゾ [1,3]ジオキソリル、置換されていてもよいベンゾフリル、置換されていてもよい ベンゾチアゾリル、置換されていてもよいベンゾ[d]イソキサゾリル、置換されていて もよいベンゾ [ d ] イソチアゾリル、置換されていてもよいチアゾロ [ 4 , 5 - c ] ピリジ ニル、置換されていてもよいチアゾロ [5,4-c] ピリジニル、置換されていてもよいチ アゾロ[4,5-b]ピリジニル、置換されていてもよいチアゾロ[5,4-b]ピリジニル 、置換されていてもよいオキサゾロ[4,5-c]ピリジニル、置換されていてもよいオキ サゾロ[5,4-c]ピリジニル、置換されていてもよいオキサゾロ[4,5-b]ピリジニ ル、置換されていてもよいオキサゾロ[5,4-b]ピリジニル、置換されていてもよいイ ミダゾピリジニル、置換されていてもよいベンゾチアジアゾリル、ベンゾキサジアゾリル 、置換されていてもよいベンゾトリアゾリル、置換されていてもよいテトラヒドロインド リル、置換されていてもよいアザインドリル、置換されていてもよいキナゾリニル、置換 されていてもよいプリニル、置換されていてもよいイミダゾ [4,5-a]ピリジニル、置 換されていてもよいイミダゾ [1,2-a] ピリジニル、置換されていてもよい3H-イミ ダゾ [4,5-b] ピリジニル、置換されていてもよい1H - イミダゾ [4,5-b] ピリジ ニル、置換されていてもよい1 H -イミダゾ[4,5-c]ピリジニル、置換されていても よい3H-イミダゾ[4,5-c]ピリジニル、置換されていてもよいピリドピルダジニル 、置換されていてもよいピリドピリミジニル、置換されていてもよいピロロ[2,3]ピリ ミジル、置換されていてもよいピラゾロ [3,4] ピリミジル、置換されていてもよいシク ロペンタイミダゾリル、置換されていてもよいシクロペンタトリアゾリル、置換されてい てもよいピロロピラゾリル、置換されていてもよいピロロイミダゾリル、置換されていて もよいピロロトリアゾリルまたは置換されていてもよいベンゾ(b)チエニルである、請 求項1059に記載の化合物。

# [請求項1061]

からなる群から選択され、

式中、

10

20

30

 $X_{11}$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_{9}$ 、N、N(O)またはN $^{+}$ (R $_{17}$ )であり、

 $X_{12}$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_{9}$ 、N、N(O)、N  $^+$  (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも1つの  $X_{12}$ 基が、CHおよびCR $_{9}$ から独立して選択され、

 $X_{13}$ は、それぞれについて独立して、O、S、S(O) $_{
m p}$ 、N R  $_{
m 7</sub>またはN R <math>_{17}$ であり

 $R_9$ は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、ガロアルキル、ガロアルキル、置換されていてもよいヘテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、-NR $_{10}$ R $_{11}$ , -OR $_{7}$ , -C(O)R $_{7}$ , -C(O)OR $_{7}$ , -OC(O)R $_{7}$ , -C(O)NR $_{10}$ R $_{11}$ , -NR $_{8}$ C(O)R $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または -SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または -SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または -SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , -S(O) $_{2}$ 

からなる群から選択される置換基であるか、

あるいは2つの R<sub>9</sub>基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、縮合環を形成し、 R<sub>17</sub>は、それぞれについて独立して、アルキルまたはアラルキルである、請求項1055に 記載の化合物。

# [請求項1062]

\_\_X<sub>20</sub>がC1~C4アルキルである、請求項1059~1061のいずれか一項に記載の化合物。 [請求項1063]

ΧがCH₂であり、

R<sub>2</sub>およびR<sub>3</sub>が各々独立して、 - O H または - S H であり、

 $R_4$ が C 1 ~ C 6 アルキルまたは C 3 ~ C 6 シクロアルキルである、請求項1062 に記載の化合物。

## [請求項1064]

<u>エチル4 - (2,4 - ジヒドロキシ - 5 - イソプロピルフェニル) - 6 - メチル - 2 - オキソ</u> - 1,2,3,4 - テトラヒドロピリミジン - 5 - カルボキシレート、

4 - (2,4-ジヒドロキシ - 5 - イソプロピルフェニル) - 6 - エチル - 3,4,6,7 - テトラヒドロ - 1 H - ピロロ [3,4 - d] ピリミジン - 2,5 - ジオン、

4 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) -3,4-ジヒドロフロ[3,4-d] ピリミジン - 2,5(1H,7H) - ジオン、

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) -4-(1-メチル-1H-インドール-5-イル) -4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H) - オン、

4 - (ベンゾ[d][1,3]ジオキソール - 5 - イルメチル) - 3 - (2,4 - ジヒドロキシ - 5 - イソプロピルフェニル) - 4,5 - ジヒドロ - 1,2,4 - トリアジン - 6(1H) - オン、

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) -4-(4-モルホリノフェニル ) -4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H) - オン、

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) -4-(4-(ジメチルアミノ) フェニル) -4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H) - オンまたは

3 - (2 , 4 - ジヒドロキシ - 5 - イソプロピルフェニル) - 4 - (4 - メトキシベンジル) - 4 , 5 - ジヒドロ - 1 , 2 , 4 - トリアジン - 6(1 H ) - オンからなる群から選択される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩またはプロドラッグ。

# [請求項1065]

細胞においてHsp90を阻害する方法であって、請求項1001~1064のいずれか一項に記載の化合物の有効量を細胞に投与することを含む、方法。

### [請求項1066]

哺乳動物における増殖障害を治療または予防する方法であって、請求項1001~1064のい

20

10

30

40

ずれか一項に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

### [請求項1067]

哺乳動物における癌を治療する方法であって、請求項1001~1064のいずれか一項に記載 の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

# [請求項1068]

c - k i t タンパク質の分解を誘導する方法であって、請求項1001~1064のいずれかー 項に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

# [請求項1069]

哺乳動物における c - k i t 関連癌を治療する方法であって、請求項1001~1064のいず れか一項に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

[請求項1070]

Bcr-Ablタンパク質の分解を誘導する方法であって、請求項1001~1064のいずれ か一項に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

# [請求項1071]

哺乳動物におけるBcr-Abl関連癌を治療する方法であって、請求項1001~1064の いずれか一項に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

## [請求項1072]

FLT3タンパク質の分解を誘導する方法であって、請求項1001~1064のNずれか一項 に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

### [請求項1073]

哺乳動物におけるFLT3関連癌を治療する方法であって、請求項1001~1064のいずれ か一項に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

## [請求項1074]

EGFRタンパク質の分解を誘導する方法であって、請求項1001~1064のいずれか一項 に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

## [請求項1075]

哺乳動物におけるEGFR関連癌を治療する方法であって、請求項1001~1064のいずれ か一項に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを含む、方法。

# [請求項1076]

血管形成の治療または阻害を必要とする被検体における血管形成を治療または阻害する 方法であって、請求項1001~1064のいずれか一項に記載の化合物の有効量を被検体に投与 することを含む、方法。

#### [請求項1077]

新生血管における血流を遮断、妨害、または乱す方法であって、新生血管を請求項1001 ~1064のいずれか一項に記載の化合物の有効量と接触させることを含む、方法。

# [請求項1078]

新生血管が被検体におけるものであり、新生血管の血流が、有効量の前記化合物を被検 体に投与することによって、被検体において遮断、妨害、または乱される、請求項1077に 記載の方法。

## [請求項1079]

被検体がヒトである、請求項1078に記載の方法。

請求項1001~1064のいずれか一項に記載の化合物の有効量を哺乳動物に投与することを 含む、非ホジキンリンパ腫を治療する方法。

#### [請求項1081]

非ホジキンリンパ腫がB細胞非ホジキンリンパ腫である、請求項1080に記載の方法。

# [請求項1082]

B細胞非ホジキンリンパ腫が、バーキットリンパ腫、濾胞性リンパ腫、びまん性大細胞 型 B 細胞リンパ腫、結節辺縁帯 B 細胞リンパ腫 (nodal marginal zone B-cell lymphoma )、形質細胞腫瘍、小リンパ球性リンパ腫/慢性リンパ球性白血病、マントル細胞リンパ 20

10

30

40

腫、およびリンパ形質細胞性リンパ腫/ワルデンシュトレームマクログロブリン血症から なる群から選択される、請求項1081に記載の方法。

# [請求項1083]

非ホジキンリンパ腫がT細胞非ホジキンリンパ腫である、請求項1080に記載の方法。

## [請求項1084]

T細胞非ホジキンリンパ腫が、未分化大細胞リンパ腫、前駆T細胞リンパ芽球性白血病 / リンパ腫、不特定末梢性 T 細胞リンパ腫、および血管免疫芽球性 T 細胞リンパ腫からな る群から選択される、請求項1083に記載の方法。

### [請求項1085]

被検体における感染を治療または予防する方法であって、請求項1001~1064のいずれか 一項に記載の化合物の有効量を被検体に投与することを含む、方法。

#### [請求項1086]

被検体における真菌感染を治療または予防する方法であって、請求項1001~1064のいず れか一項に記載の化合物の有効量を被検体に投与することを含む、方法。

## [請求項1087]

被検体における細菌感染を治療または予防する方法であって、請求項1001~1064のいず れか一項に記載の化合物の有効量を被検体に投与することを含む、方法。

## [請求項1088]

被検体におけるウイルス感染を治療または予防する方法であって、請求項1001~1064の いずれか一項に記載の化合物の有効量を被検体に投与することを含む、方法。

#### [請求項1089]

被検体における寄生虫感染を治療または予防する方法であって、請求項1001~1064のい ずれか一項に記載の化合物の有効量を被検体に投与することを含む、方法。

#### [請求項1090]

前記化合物を別の治療薬と一緒に投与する、請求項1085~1089のいずれか一項に記載の 方法。

## [請求項1091]

被検体におけるトポイソメラーゼΙΙを阻害する方法であって、請求項1001~1064のい ずれか一項に記載の化合物の有効量を被検体に投与することを含む、方法。

#### 「請求項1092]

細胞における糖質コルチコイド受容体の活性を調節する方法であって、請求項1001~10 64のいずれか一項に記載の化合物の有効量を細胞に投与することを含む、方法。

#### [請求項1093]

被検体における炎症性障害を治療または予防する方法であって、請求項1001~1064のい ずれか一項に記載の化合物の有効量を被検体に投与することを含む、方法。

# [請求項1094]

被検体における免疫障害を治療または予防する方法であって、請求項1001~1064のいず れか一項に記載の化合物の有効量を被検体に投与することを含む、方法。

## [請求項1095]

免疫系の抑制を必要とする被検体において免疫系を抑制する方法であって、請求項1001 ~1064のいずれか一項に記載の有効量の化合物を被検体に投与することを含む、方法。

薬学的に許容されるキャリアと請求項1001~1064のいずれか一項に記載の化合物とを含 む、薬学組成物。

#### [請求項1097]

1種または複数種の別の治療薬をさらに含む、請求項1096に記載の薬学組成物。

### 【発明を実施するための形態】

#### [0038]

以下、本発明の好ましい実施形態について説明する。

## [0039]

20

10

30

本発明は、本明細書に開示の化合物を提供し、 H s p 9 0 活性の阻害ならびに、癌などの増殖障害の治療用に前記化合物を使用するものである。特に、本発明は、本発明の化合物を利用して、被検体における癌性細胞の増殖を遅延または停止させるか、あるいは、癌性細胞を低減または排除することを包含し、好ましくは、被検体が哺乳動物である。

#### [0040]

特定の実施形態では、本発明の化合物を他の化学療法剤と併用することが可能であり、本発明の化合物は、哺乳動物における多剤耐性癌性細胞の発生を防止または低減する一助となることができる。この実施形態では、本発明の化合物が多剤耐性癌性細胞の発生を阻害するはずであるので、本発明の化合物を用いると哺乳動物に投与して効果のある第2の化学療法剤の量を減らせる場合がある。

[0041]

特定の実施形態では、本発明の化合物を利用して、新生脈管構造(neovasculature)における血流を遮断、妨害、そうでなければ乱すことができる。

[0042]

他の実施形態では、本発明の化合物を利用して、それを必要とする被検体での血管形成を処置または阻害することができる。

[0043]

また、本発明は、トポイソメラーゼIIの活性を阻害する化合物にも関するものである

[0044]

また、本発明は、INF /LPSまたはSACなどの炎症性刺激によって刺激された末梢血単核球(PMBC)などの細胞を、Hsp90阻害剤で処理すると、PMBCでのGRの発現が減り、かつ、炎症性サイトカインの生成も減るという発見にも関するものである。

[0045]

また、本発明は、 H s p 9 0 の活性を阻害し、感染の治療または予防に役立つ化合物に も関するものである。

[0046]

A . 用語

特に明記しないかぎり、本明細書で使用する下記の用語を以下のとおり定義する。

[0047]

本明細書で使用する場合、「アルキル」という用語は、1から10個の炭素原子を有す る非環式直鎖飽和炭化水素または非環式分枝飽和炭化水素を意味する。代表的な直鎖飽和 アルキルとしては、メチル、エチル、n - プロピル、n - ブチル、n - ペンチル、n - へ キシル、n-ヘプチル、n-オクチル、n-ノニルおよびn-デシルがあげられ、分枝飽 和アルキルとしては、イソプロピル、sec-ブチル、イソブチル、tert-ブチル、 イソペンチル、2-メチルブチル、3-メチルブチル、2-メチルペンチル、3-メチル ペンチル、4-メチルペンチル、2-メチルヘキシル、3-メチルヘキシル、4-メチル ヘキシル、5 - メチルヘキシル、2 , 3 - ジメチルブチル、2 , 3 - ジメチルペンチル、 2 , 4 - ジメチルペンチル、 2 , 3 - ジメチルヘキシル、 2 , 4 - ジメチルヘキシル、 2 ,5-ジメチルヘキシル、2,2-ジメチルペンチル、2,2-ジメチルヘキシル、3 3 - ジメチルペンチル、3 , 3 - ジメチルヘキシル、4 , 4 - ジメチルヘキシル、2 - エ チルペンチル、3‐エチルペンチル、2‐エチルヘキシル、3‐エチルヘキシル、4‐エ チルヘキシル、2-メチル・2-エチルペンチル、2-メチル・3-エチルペンチル、2 メチル・4・エチルペンチル、2・メチル・2・エチルヘキシル、2・メチル・3・エ チルヘキシル、2 - メチル - 4 - エチルヘキシル、2 , 2 - ジエチルペンチル、3 , 3 -ジエチルヘキシル、2,2.ジエチルヘキシル、3,3.ジエチルヘキシルなどがあげら れる。「(C<sub>1</sub>~C<sub>6</sub>)アルキル」という用語は、1から6個の炭素原子を有する非環式 直鎖飽和炭化水素または非環式分枝飽和炭化水素を意味する。代表的な(Cړ~Cょ)ア ルキル基は、1から6個の炭素原子を有する、上記にして示したものである。本発明の化 10

20

30

40

合物に含まれるアルキル基は、1つまたは複数の置換基で置換されていてもよい。

# [ 0 0 4 8 ]

本明細書で使用する場合、「アルケニル」という用語は、 2 から 1 0 個の炭素原子を有し、かつ、少なくとも 1 つの炭素 - 炭素二重結合を有する、非環式直鎖飽和炭化水素または非環式分枝飽和炭化水素を意味する。代表的な直鎖および分枝(  $C_2 \sim C_{10}$  ) アルケニルとしては、ビニル、アリル、 1 - プテニル、 1 - 1 - プテニル、 1 -

#### [0049]

本明細書で使用する場合、「アルキニル」という用語は、2から10個の炭素原子を有し、かつ、少なくとも1つの炭素・炭素三重結合を有する、非環式直鎖飽和炭化水素または非環式分枝飽和炭化水素を意味する。代表的な直鎖状および分枝アルキニルとしては、アセチレニル、プロピニル、1・ブチニル、2・ブチニル、1・ペンチニル、2・ペンチニル、3・メチル・1・ブチニル、4・ペンチニル、1・ヘキシニル、2・ヘキシニル、5・ヘキシニル、1・イプチニル、2・ヘプチニル、1・オクチニル、2・オクチニル、7・オクチニル、1・ブシニル、2・ブラニル、9・デシニルなどがあげられる。アルキニル基は、1つまたは複数の置換基で置換されていてもよい。

### [0050]

本明細書で使用する場合、「シクロアルキル」という用語は、3から20個の炭素原子を有する単環式飽和アルキルラジカルまたは多環式飽和アルキルラジカルを意味する。代表的なシクロアルキルとしては、シクロプロピル、1-メチルシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル、シクロデシル、オクタヒドロ・ペンタレニルなどがあげられる。シクロアルキル基は、1つまたは複数の置換基で置換されていてもよい。

# [0051]

本明細書で使用する場合、「シクロアルケニル」という用語は、環系内に少なくとも1つの炭素・炭素二重結合を有し、かつ、3から20個の炭素原子を有する、単環式非芳香族アルキルラジカルまたは多環式非芳香族アルキルラジカルを意味する。代表的なシクロアルケニルとしては、シクロペンテニル、シクロペンタジエニル、シクロヘキセニル、シクロヘキサジエニル、シクロヘプテニル、シクロヘプタジエニル、シクロイプタトリエニル、シクロオクテニル、シクロオクタジエニル、シクロオクタトリエニル、シクロブネニル、シクロノオニル、シクロデカジエニル、1,2,3,4,5,8-ヘキサヒドロナフタレニルなどがあげられる。シクロアルケニル基は、1つまたは複数の置換基で置換されていてもよい。

#### [0052]

本明細書で使用する場合、「ハロアルキル」という用語は、1個または複数個(すべてを含む)の水素ラジカルがハロ基で置換され、各ハロ基が独立して、-F、-C 1 、-B r および-Iから選択されるアルキル基を意味する。「ハロメチル」という用語は、1から 3 個の水素ラジカルがハロ基で置換されたメチルを意味する。代表的なハロアルキル基としては、トリフルオロメチル、ブロモメチル、1,2-ジクロロエチル、4-ヨードブチル、2-フルオロペンチルなどがあげられる。

#### [0053]

本明細書で使用する場合、「アルコキシ」は、酸素リンカーを介して別の部分に結合するアルキル基である。

## [0054]

10

20

30

20

30

40

50

本明細書で使用する場合、「ハロアルコキシ」は、酸素リンカーを介して別の部分に結合するハロアルキル基である。

#### [0055]

本明細書で使用する場合、「芳香環」または「アリール」という用語は、少なくとも 1 つの環が芳香族である単環式炭化水素ラジカルまたは多環式炭化水素ラジカルを意味する。好適なアリール基の例として、フェニル、トリル、アントラセニル、フルオレニル、インデニル、アズレニルおよびナフチルならびに、 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフチルなどのベンゾ縮合炭素環式部分があげられるが、これに限定されるものではない。アリール基は、 1 つまたは複数の置換基で置換されていてもよい。一実施形態では、アリール基は環に 6 個の炭素原子を含む単環であり、本明細書ではこれを「( C 。)アリール」と呼ぶ。

#### [0056]

本明細書で使用する場合、「アラルキル」という用語は、( $C_1 \sim C_6$ )アルキレン基によって別の基に結合するアリール基を意味する。代表的なアラルキル基としては、ベンジル、2-7 フェニル・エチル、ナフト -3-7 イル・メチルなどがあげられる。アラルキル基は、1 つまたは複数の置換基で置換されていてもよい。

#### [0057]

本明細書で使用する場合、「アルキレン」という用語は、結合点が 2 つあるアルキル基を示す。「( $C_1 \sim C_6$ )アルキレン」という用語は、 1 から 6 個の炭素原子を有するアルキレン基を示す。直鎖( $C_1 \sim C_6$ )アルキレン基が好ましい。アルキレン基の非限定的な例としては、メチレン( $-CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3 - CH$ 

#### [0058]

本明細書で使用する場合、「ヘテロシクリル」という用語は、飽和環または不飽和非芳香環のいずれかである単環式(一般に3員環から10員環の複素環式(一般に7頁環から20員環の複素環な、最大7個のヘテロ原子を含み得る。7員環から20員環の複素環は、最大7個のヘテロ原子を含み得る。7員環から20員環の複素環は、最大7個のヘテロ原子は、窒素(N(〇)など)または四級化が可能)と、酸素と、スルホキシドおよびスルホンと・一般で、から独立して選択される。複素環は、ヘテロ原子は、カーカーがである。代表的な複素環としては、モルホリニル、チオモルホリニル、ピロリジニル、ピペリジニル、ヒベラジニル、ナチラヒドロリジニル、アトラヒドロフラニル、テトラヒドロチオフェニル、テトラヒドロチール、デトラヒドロテール、テトラヒドロチール、テトラヒドロチール、テトラヒドロチール、テトラヒドロチール、テトラヒドロチール、テトラヒドロチール、テトラヒドロチール、テトラヒドロチール、カーカーにで表してもよい。このような置換を環基の安定した異性体だけが、この定義に包含される。

#### [0059]

本明細書で使用する場合、「複素芳香族」、「ヘテロアリール」という用語または同様の用語は、炭素原子の環員と1つまたは複数のヘテロ原子の環員とを含む単環式複素芳香環または多環式複素芳香環を意味する。各ヘテロ原子は、窒素(酸化(N(O)など)または四級化が可能)と、酸素と、スルホキシドおよびスルホンを含む硫黄と、から独立して選択される。代表的なヘテロアリール基としては、ピリジル、1・オキソ・ピリジル、フラニル、ベンゾ[1,3]ジオキソリル、ベンゾ[1,4]ジオキシニル、チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イミダゾリル、チアゾリル、イソキサゾリル、キノリニル、ピラゾリル、イソチアゾリル、ピリダジニル、ピラジニル、トリアジニル、トリアゾリル、チアジアゾリル、イソキノリニル、インダゾリル、ベンゾフリル、インドリジニル、イミダゾピリジル、テトラゾリル、ベンズイミダゾリル、

ベンゾチアゾリル、ベンゾチアジアゾリル、ベンゾキサジアゾリル、インドリル、テトラヒドロインドリル、アザインドリル、イミダゾピリジル、キナゾリニル、プリニル、ピロロ[2,3]ピリミジニル、ピラゾロ[3,4]ピリミジニル、イミダゾ[1,2-a]ピリジルおよびベンゾチエニルがあげられる。一実施形態では、複素芳香環は、5~8員環の単環式へテロアリール環から選択される。複素芳香族またはヘテロアリール環の結合点は、複素芳香族またはヘテロアリール環のヘテロ原子にあっても炭素原子にあってもよい。ヘテロアリール基は、1つまたは複数の置換基で置換されていてもよい。

## [0060]

本明細書で使用する場合、「( $C_5$ )へテロアリール」という用語は、環の少なくとも 1 個の炭素原子が、たとえば、酸素、硫黄または窒素などのヘテロ原子で置換されている、 5 員環の芳香族複素環を意味する。代表的な( $C_5$ )へテロアリールとしては、フラニル、チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イミダゾリル、チアゾリル、イソキサゾリル、ピラゾリル、イソチアゾリル、ピラジニル、トリアゾリル、チアジアゾリルなどがあげられる。

## [0061]

本明細書で使用する場合、「(C<sub>6</sub>)へテロアリール」という用語は、環の少なくとも 1個の炭素原子が、たとえば、酸素、窒素または硫黄などのヘテロ原子で置換されている、6員環の芳香族複素環を意味する。代表的な(C<sub>6</sub>)へテロアリールとしては、ピリジル、ピリダジニル、ピラジニル、トリアジニル、テトラジニルなどがあげられる。

## [0062]

### [0063]

本明細書で使用する場合、「ハロゲン」または「ハロ」という用語は、 - F、 - C 1、 - Brまたは - Iを意味する。

# [0064]

本明細書で使用する場合、「ヘテロアルキル」という用語は、直鎖(1 in e a r s t r a i g h t ) または分枝鎖アルキル基を意味し、 -  $[CH_2]_x$  - O -  $[CH_2]_y$   $[CH_3]$  など、鎖内の内部炭素原子 1 個または複数個が、 O 、 N または S などのヘテロ原子で置換され、 x は正の整数、 y は 0 または正の整数であり、炭素原子が置換されても不安定な化合物にはならない。

# [0065]

アルキル、アルキレン、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、アラルキル、ヘテロアリールおよびヘテロアラルキル基に対する好適な置換基としては、本発明の化合物の反応性または生物活性に有意に悪影響をおよぼすことなく、安定した本発明の化合物を形成する置換基があげられる。アルキル、アルキレン、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、アラルキル、ヘテロアリールおよびヘテロアリールアルキルに対する置換基の例としては、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアカロアルケニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいハロアルキル、置換されていてもよいハロアルキル、置換されていてもよいヘテロアルキル、置換されていてもよいヘテロアルキル、置換されていてもよいヘテロアルキル、置換されていてもよいヘテロアルキル、置換されていてもよいヘテロアルキル、置換されていてもよいアルコキシ、

10

20

30

ハロアルコシル、-C(O)R<sub>33</sub>, -C(S)R<sub>33</sub>, -C(NR<sub>32</sub>)R<sub>33</sub>, -NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -C(O)OR<sub>33</sub>, -C(S)OR<sub>33</sub>, -C(NR<sub>32</sub>)OR<sub>33</sub>, -OC (O)R<sub>33</sub>, -OC(S)R<sub>33</sub>, -OC(NR<sub>32</sub>)R<sub>33</sub>, -NR<sub>30</sub>C(O)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -NR<sub>33</sub>C(S)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -NR<sub>33</sub>C(NR<sub>32</sub>)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -OC(O)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -OC(S)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -OC(NR<sub>32</sub>)NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -NR<sub>33</sub>C(O)OR<sub>31</sub>, -NR<sub>33</sub>C(S)OR<sub>31</sub>, -NR<sub>33</sub>C(NR<sub>32</sub>)OR<sub>31</sub>, -S(O)<sub>p</sub>R<sub>33</sub>, -OS(O)<sub>p</sub>R<sub>33</sub>, -NR<sub>33</sub>S(O)<sub>p</sub>R<sub>33</sub>, -S(O)<sub>p</sub>NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, -OS(O)<sub>p</sub>NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, +OS(O)<sub>p</sub>NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>, または -NR<sub>33</sub>S(O)<sub>p</sub>NR<sub>28</sub>R<sub>29</sub>

グアナジノ、 $-C(O)SR_{31}$ 、 $-C(S)SR_{31}$ 、 $-C(NR_{32})SR_{31}$ 、 $-OC(O)OR_{31}$ 、 $-OC(S)OR_{31}$ 、 $-OC(NR_{32})OR_{31}$ 、 $-SC(O)R_{33}$ 、 $-SC(O)OR_{31}$ 、 $-SC(NR_{32})OR_{31}$ 、 $-SC(S)R_{33}$ 、 $-SC(S)OR_{31}$ 、 $-SC(O)NR_{28}R_{29}$ 、 $-SC(NR_{32})NR_{28}R_{28}$ 、 $-SC(S)NR_{28}R_{29}$ 、 $-SC(NR_{32})R_{33}$ 、 $-OS(O)_pOR_{31}$ 、 $-S(O)_pOR_{31}$   $-NR_{30}S(O)_pOR_{31}$   $-SS(O)_pR_{33}$   $-SS(O)_pOR_{31}$   $-SS(O)_pNR_{28}R_{29}$   $-OP(O)(OR_{31})_2$ 、または  $-SP(O)(OR_{31})_2$ 

10

(好ましくは、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、ヘテロアリール、アラルキル、ヘテロアルキル、アルコキシ、ヘテロアラルキルおよびハロアルキルが未置換である)があげられ、R28およびR29は、それぞれについて独立して、H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリルルキル、置換されていてもよいトロアルケニル、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、アルケニル、アルキニル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アルケニル、アルキニル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、ヘテロアリール、アラルキルおよびヘテロアラルキルが未置換である)であり、

20

R<sub>33</sub>およびR<sub>31</sub>は、それぞれについて独立して、H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアラルキル(好ましくは、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、ヘテロアリール、アラルキルおよびヘテロアラルキルが未置換である)であり、

รก

R $_{3\ 2}$ は、それぞれについて独立して、H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、 こ C (O) R $_{3\ 3}$ 、 C (O) NR $_{2\ 8}$  R $_{2\ 9}$ 、 S (O)  $_{p}$  R $_{3\ 3}$  または S (O)  $_{p}$  NR $_{2\ 8}$  R $_{2\ 9}$  (好ましくは、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、ヘテロシクリル、アリール、ヘテロアリール、アラルキルおよびヘテロアラルキルが未置換である) であり、

pは、0、1または2であり、

hは、0、1または2である。

# [0066]

40

また、アルキル、シクロアルキル、アルキレン、ヘテロシクリルならびに、アルケニル、シクロアルケニル、アルキニル、アラルキルおよびヘテロアラルキル基の飽和部分もまた、= O、= S、= N - R<sub>32</sub>で置換されていてもよい。

## [0067]

ヘテロシクリル、ヘテロアリールまたはヘテロアラルキル基が窒素原子を含有する場合 、この窒素原子は置換されていても未置換であってもよい。ヘテロアリール基の芳香環の 窒素原子が置換基を有する場合、その窒素が第四級窒素であってもよい。

#### [0068]

本明細書で使用する場合、「被検体」、「患者」および「哺乳動物」という用語は、同義に用いられる。「被検体」および「患者」という用語は、動物(ニワトリ、ウズラまた

20

30

40

50

はシチメンチョウなどの鳥類または哺乳動物など)、好ましくは、非霊長類を含む哺乳動物(ウシ、ブタ、ウマ、ヒツジ、ウサギ、モルモット、ラット、ネコ、イヌ、ネズミなど)ならびに霊長類(サル、チンパンジー、ヒトなど)、より好ましくは、ヒトを示す。一実施形態では、被検体は、家畜(ウマ、ウシ、ブタまたはヒツジなど)またはペット(イヌ、ネコ、モルモットまたはウサギなど)といった非ヒト動物を示す。好ましい実施形態では、被検体がヒトである。

#### [0069]

本明細書で使用する場合、「低級」という用語は、4個以下の原子を有する基を示す。たとえば、「低級アルキル」は1から4個の炭素原子を有するアルキルラジカルを示し、「低級アルコキシ」は「-O-(C1~C4)アルキルを示し、「低級アルケニル」または「低級アルキニル」は、それぞれ2から4個の炭素原子を有するアルケニルラジカルまたはアルキニルラジカルを示す。

#### [0070]

特に明記しないかぎり、反応性官能基((限定されることなく)カルボキシ、ヒドロキシ、チオールおよびアミノ部分など)を含有する本発明の化合物は、その保護された誘導体も含む。「保護された誘導体」とは、反応部位が1つまたは複数の保護基でブロックされる化合物のことである。ヒドロキシル基に適した保護基の例として、ベンジル、メトキシメチル、アリル、トリメチルシリル、tert‐ブチルジメチルシリル、アセテートなどがあげられる。好適なアミン保護基の例としては、ベンジルオレニルメチルオキシカルボニル、tert‐ブチル、ベンジルおよびフルオレニルメチルオキシカルボニル(Fmoc)があげられる。好適なチオール保護基の例としては、ベンジル、tert‐ブチル、アセチル、メトキシメチルなどがあげられる。他の好適な保護基は当業者間で周知であり、T.W.Greene、Protecting Groups in Organic Synthesis、John Wiley&Sons、Inc.1981に記載されているものなどがあげられる。

### [0071]

本明細書で使用する場合、「本発明の化合物」という用語ならびに同様の用語は、式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、(VIII)または表1の化合物またはその薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレート、水和物、多形またはプロドラッグを示し、その保護された誘導体も含む。

# [0072]

本発明の化合物は、1つまたは複数のキラル中心および / または二重結合を含むものであってもよく、このため、二重結合異性体(すなわち、幾何異性体)、エナンチオマーまたはジアステレオマーなどの立体異性体として存在することがある。本発明によれば、本発明の化合物をはじめとして、本明細書に記載の化学構造は、対応する化合物のエナンチオマー、ジアステレオマーおよび幾何異性体をすべて、すなわち、立体化学的に純粋な形態(幾何学的に純水、鏡像異性的に純粋またはジアステレオ異性的に純粋など)と異性体混合物(エナンチオマー混合物、ジアステレオマー混合物および幾何異性体混合物など)の両方を包含する。場合によっては、エナンチオマー、ジアステレオマーまたは幾何異性体の1つが、他の異性体よりも高活性であったり、毒性または動態プロファイルが改善されていたりすることもある。これらの場合、本発明の化合物の当該エナンチオマー、ジアステレオマーおよび幾何異性体が好ましい。

# [0073]

ここに開示の化合物をその構造に応じて命名または示す場合、その化合物の溶媒和物(水和物など)またはその薬学的に許容される塩も含まれる旨を理解されたい。「溶媒和物」とは、結晶化の過程で溶媒分子が結晶格子に取り込まれた結晶形態を示す。溶媒和物としては、水あるいは、エタノール、イソプロパノール、DMSO、酢酸、エタノールアミン、EtOAcなどの非水性溶媒があげられる。一般に「水和物」と呼ばれるのは、結晶格子に取り込まれる溶媒分子が水である溶媒和物である。水和物としては、化学量論的水

和物ならびに、さまざまな量の水を含有する組成物があげられる。

## [0074]

ここに開示の化合物をその構造に応じて命名または示す場合、その化合物(その溶媒和物を含む)は、結晶形態で存在することもあれば、非結晶形態またはこれらの混合物で存在することもある旨を理解されたい。この化合物または溶媒和物は、同質異像(すなわち、異なる結晶形態を発生させる機能)を呈するものであってもよい。これらの異なる結晶形態が一般に「多形」と呼ばれる。構造に応じて命名または示す場合、ここに開示の化合物および溶媒和物(水和物など)には、その多形もすべて含まれることを理解されたい。多形同士は化学組成が同じであるが、結晶充填、幾何学的配置、結晶の固体状態を表す他の特性は異なる。したがって、多形同士は、形状、密度、硬度、変形しやすさ、安定性、溶解特性などの物性が異なることがある。多形は一般に、融点、IRスペクトル、X線粉末回折図が異なり、これを同定に利用することもできる。たとえば、化合物の固化に用いる条件を変更または調節すれば異なる多形を生成できることは、当業者であれば自明であるう。たとえば、温度、圧力または溶媒を変えると、異なる多形が得られることがある。また、特定の条件下でひとつの多形が自然に別の多形に変換されることもある。

#### [0075]

ここに開示の化合物をその構造に応じて命名または示す場合、化合物のクラスレート(「包接化合物」)またはその薬学的に許容される塩、溶媒和物または多形も含まれる旨を理解されたい。「クラスレート」とは、あるタイプの分子の格子に、別のタイプの分子が取り込まれている化学物質のことである。

#### [0076]

本明細書で使用する場合、特に明記しないかぎり、「プロドラッグ」という用語は、生 物学的条件(in vitroまたはin vivo)下で加水分解、酸化または反応し て、本発明の化合物を提供することが可能な化合物の誘導体を意味する。プロドラッグは 、生物学的条件下でのこのような反応時に活性になり得るか、未反応の形態で活性を持ち 得る。本発明で企図されるプロドラッグの例としては、生加水分解可能なアミド、生加水 分解可能なエステル、生加水分解可能なカルバメート、生加水分解可能なカーボネート、 生加水分解可能なウレイドおよび生加水分解可能なホスフェート類似物など、生加水分解 可能な部分を有する式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III) 、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、(VIII)または表1の化合物の類似体 または誘導体があげられるが、これに限定されるものではない。プロドラッグの他の例と しては、-NO、-NOっ、-ONOまたは-ONOっ部分を含む、式(IA)、(IB )、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VI I)、(VIIII)または表 1 の化合物の誘導体があげられる。プロドラッグは一般に、 BURGER'S MEDICINAL CHEMISTRY AND DRUG DISCOVERY (1995) 172~178, 949~982 (Manfred E .Wolff編、第5版)に記載されているものなどの周知の方法で調製可能である。

### [0077]

本明細書で使用する場合、特に明記しないかぎり、「生加水分解可能なアミド」、「生加水分解可能なエステル」、「生加水分解可能なカルバメート」、「生加水分解可能なウレイド」および「生加水分解可能なホスフェート類似物」という用語はそれぞれ、1)化合物の生物活性を損なわずに、その化合物に対して、水溶性の改善、(プロドラッグの代謝が下がることなどによる)循環血中半減期の改善、取り込みの改善、作用の持続時間の改善または作用発現の改善など、in vivo で生物学的に活性を与えるか、2)それ自体が生物学的に不活性であるが、in vivo で生物学的に活性な化合物に変換されるかのいずれかである、アミド、エステル、カルバメート、カーボネート、ウレイドまたはホスフェート類似物を意味する。生加水分解可能なアミドの例としては、低級アルキルアミド、アミノ酸アミド、アルコキシアシルアミドおよびアルキルアミノアルキルカルボニルアミドがあげられるが、これに限定されるものではない。生加水分解可能なエステルの例としては、低級アルキルエステル、アルコ

10

20

30

40

20

30

40

50

キシアシルオキシエステル、アルキルアシルアミノアルキルエステルおよびコリンエステルがあげられるが、これに限定されるものではない。生加水分解可能なカルバメートの例としては、低級アルキルアミン、置換エチレンジアミン、アミノ酸、ヒドロキシアルキルアミン、複素環式アミンおよび複素芳香族アミンおよびポリエーテルアミンがあげられるが、これに限定されるものではない。

## [0078]

本明細書で使用する場合、「Hsp90」は、質量約90キロダルトンの熱ショックタンパク質ファミリの各メンバを含む。たとえば、ヒトの場合、高度に保存されたHsp90ファミリには、細胞質Hsp90 およびHsp90 アイソフォームならびに、ミトコンドリアマトリクスに見られる小胞体およびHSP75/TRAP1に見られるGRP94が含まれる。

## [0079]

「c・kit」または「c・kitキナーゼ」という用語は、幹細胞因子(SCF)がその細胞外ドメインに結合する際に好ましくは活性化される膜受容体タンパク質チロシンキナーゼを示す(Yardenら、1987、Qiuら、1988)。c・kitキナーゼの全長アミノ酸配列は、好ましくはYardenら、1987、EMBO J.、11:3341~3351;およびQiuら、1988、EMBO J.、7:1003~1011に示されるとおりであり、図面を含めてその内容全体を本明細書に援用する。c・kitキナーゼが突然変異したものについても、「c・kit」または「c・kitキナーゼ」という用語に包含され、(1)ヒトc・kitキナーゼのコドン816あるいは、他の種ではこれと等価の位置に単一のアミノ酸置換を有する(Maら、1999、J.Invest Dermatol.、112:165~170)および(2)タンパク質の推定膜近傍zへリックスを含む突然変異を有するもの(Maら、1999、J.Biol.Chem.、274:13399~13402)という2つのクラスに分類されるものを含む。これらの両刊行物の内容全体を、図面とともに本明細書に援用する。

### [0800]

本明細書で使用する場合、「Bcr-Abl」は、フィラデルフィア染色体を生じる、第9番染色体のc-ABLタンパク質チロシンキナーゼから第22番染色体のBCR配列への遺伝子配列の転座に起因する融合タンパク質である。ヒトBcr、AblおよびBcr-Ablの概略図が、2002年7月9日に出願された米国特許出願第10/193,651号明細書(その教示内容全体を本明細書に援用する)の図1に示されている。Bcr遺伝子の切断点に応じて、Bcr-Abl融合タンパク質の大きさは185~230kDaの範囲で可変であるが、トランスフォーミング活性のために少なくともBcr由来のOLIドメインとAbl由来のTKドメインとを含むものとする。ヒトに見られる最も一般的なBcr-Abl遺伝子産物は、P230 Bcr-Abl、P210 Bcr-AblおよびP190 Bcr-Ablである。P210 Bcr-AblはO特徴であり、P190 Bcr-AblはALLの特徴である。

# [0081]

FLT3キナーゼは、細胞増殖の調節および刺激に関与するチロシンキナーゼ受容体である(Gillilandら、Blood(2002)、100:1532~42(その教示内容全体を本明細書に援用する)を参照のこと)。FLT3キナーゼには、その細胞外領域に5つの免疫グロブリン様ドメインがあり、その細胞質ドメインの真ん中に75~100アミノ酸の挿入領域がある。FLT3キナーゼは、FLT3リガンドの結合時に活性化され、これによって受容体の二量体化が起こる。FLT3リガンドによるFLT3キナーゼの二量体化が生じると、細胞内キナーゼ活性ならびに、Stat5、Ras、ホスファチジルイノシトール・3・キナーゼ(PI3K)、PLC 、Erk2、Akt、MAPK、SHC、SHP2およびSHIPをはじめとする下流基質のカスケードが活性化される(Rosnetら、Acta Haematol.(1996)、95:218; Hayakawaら、Oncogene(2000)、19:624; Mizukiら、Blood(2000)、96:3907; およびGilliandら、Curr.Op

20

30

40

50

in. Hematol. (2002)、9:274~81 (これらの引用文献各々の教示内容全体を本明細書に援用する)を参照のこと)。 膜結合 FLT3 リガンドと可溶性 FLT3 リガンドのいずれも、FLT3 キナーゼを結合し、二量体化し、続いて活性化させる

# [0082]

FLT3キナーゼを発現する正常な細胞としては、未熟造血細胞、一般にCD34+細胞、胎盤、生殖腺および脳(Rosnetら、Blood(1993)、82:1110~19; Smallら、Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A.(1994)、91:459~63; およびRosnetら、Leukemia(1996)、10:238~48(これらの引用文献各々の教示内容全体を本明細書に援用する)を参照のこと)があげられる。しかしながら、FLT3キナーゼによる増殖の効率的な刺激には一般に、他の造血成長因子またはインターロイキンが必要である。また、FLT3キナーゼは、樹状細胞の増殖および分化の調節をとおして、免疫機能において重要な役割を果たす(McKennaら、Blood(2000)、95:3489~97(その教示内容全体を本明細書に援用する)を参照のこと)。

#### [0083]

多数の血液悪性腫瘍がFLT3キナーゼを発現し、このうち最も顕著なのがAMLである(Yokotaら、Leukemia(1997)、11:1605~09(その教示内容全体を本明細書に援用する)を参照のこと)。悪性腫瘍を発現する他のFLT3としては、B前駆細胞急性リンパ性白血病、骨髄異形成白血病、T細胞急性リンパ性白血病および慢性骨髄性白血病(Raskoら、Leukemia(1995)、9:2058~66(その教示内容全体を本明細書に援用する)を参照のこと)があげられる。

#### [0084]

血液悪性腫瘍に関連するFLT3キナーゼの突然変異は活性化突然変異である。言葉をかえると、FLT3キナーゼは、FLT3リガンドの結合および二量体化なしで構成的に活性化されるため、細胞を刺激して連続的に増殖させる。活性化突然変異には、キナーゼドメインの活性化ループにおける点突然変異と遺伝子内縦列重複(ITD)という2つのタイプが同定されている。本明細書で使用する場合、「FLT3キナーゼ」という用語は、野生型FLT3キナーゼと、活性化突然変異を有するFLT3キナーゼなどの突然変異体FLT3キナーゼの両方を示す。

#### [0085]

本明細書にて提供される化合物は、増殖障害など、FLT3活性が不適切であるという特徴を持つ症状の治療に有用である。不適切なFLT3活性としては、細胞におけるFLT3発現の亢進または新規の(de novo)発現が生じることによるFLT3活性増大、FLT3発現または活性の増大、構成的活性化につながるFLT3突然変異があげられるが、これに限定されるものではない。不適切または異常なFLT3リガンドおよびFLT3レベルまたは活性の存在については、従来技術において周知の方法を用いて判断可能である。たとえば、市販のELISAキットを利用して、異常に高いFLT3レベルを判断することができる。FLT3レベルについては、フローサイトメトリーによる解析、免疫組織化学解析、インサイツハイブリダイゼーション技法を用いて判断可能である。

# [0086]

「上皮成長因子受容体」または「EGFR」を本明細書で使用する場合、上皮成長因子受容体(EGFR)タンパク質、EGFRまたはEGFRファミリ(HER1、HER2、HER3および / またはHER4など)の活性(2004年8月20日に出願された米国特許出願第10/923,354号明細書(その教示内容全体を本明細書に援用する)の表Iに示すEGFRジェンバンク(Genbank)寄託番号でコードされるものなど)を有するペプチドまたはポリペプチドあるいは、EGFR遺伝子由来および / またはEGFR転座によって生成される他のEGFR転写物を意味する。また、「EGFR」という用語は、EGFR遺伝子およびEGFR遺伝子多形由来の他のEGFRタンパク質、ペプチドまたはポリペプチドをEGFRアイソフォーム(HER1、HER2、HER3お

よび/またはHER4など)、突然変異体EGFR遺伝子、スプライス突然変異体も含む

#### [0087]

本明細書で使用する場合、「増殖障害」または「過剰増殖障害」および他の等価の用語は、細胞の病的な増殖を伴う疾患または病状を意味する。増殖障害としては、癌、平滑筋細胞増殖、全身性硬化症、肝臓の肝硬変、成人呼吸促迫症候群、特発性心筋症、紅斑性狼瘡、網膜症(糖尿病性網膜症または他の網膜症など)、心肥大(cardiac hyperplasia)、良性前立腺肥大および卵巣嚢胞などの生殖器官関連の障害、肺線維症、子宮内膜症、線維腫症、過誤腫リンパ管腫症(lymphangiomatosis)、サルコイドーシス、デスモイド腫瘍があげられる。

### [0088]

平滑筋細胞増殖としては、脈管構造における細胞の過剰増殖、たとえば、内膜平滑筋細胞過形成、再狭窄および血管閉塞、特に生物学的または機械的な血管損傷に続く狭窄、たとえば血管形成に伴う血管損傷があげられる。さらに、内膜平滑筋細胞過形成は、胆管閉塞、喘息患者の肺の気管支気道、腎間質線維化などの患者の腎臓といった脈管構造以外の平滑筋での過形成を含み得る。

### [0089]

また、非癌性増殖障害は、乾癬やそのさまざまな臨床形態、ライター症候群、毛孔性紅色粃糠疹、角化障害の過剰増殖バリアント(光線角化症、老人性角化症など)、強皮症などの皮膚細胞の過剰増殖があげられる。

#### [0090]

好ましい実施形態では、増殖障害が癌である。本発明の方法で治療または予防できる癌としては、ヒトの肉腫および癌腫、たとえば、線維肉腫、粘液肉腫、脂肪肉腫、軟骨肉腫、骨原性肉腫、脊索腫、血管肉腫、内皮肉腫(endotheliosarcoma)、リンパ管肉腫、リンパ管内皮肉腫(lymphangioendotheliosarcoma)、滑膜腫、中皮腫、ユーイング腫瘍、平滑筋肉腫、横紋筋肉腫、結腸癌、膵臓癌、乳癌、卵巣癌、前立腺癌、扁平上皮癌、基底細胞癌、腺癌、汗腺癌、皮脂腺癌、乳頭病、乳頭状腺癌、嚢胞腺癌、髄様癌、気管支原性肺癌、腎細胞癌、肝細胞癌、胆管癌、絨毛癌、精上皮腫、胚性癌、ウィルムス腫瘍、子宮頸癌、精巣腫瘍、肺癌、小細胞肺癌、膀胱癌、上皮癌、神経膠腫、星状細胞腫、髄芽腫、頭豆蓋咽頭腫、上衣腫、松果体腫、血管芽細胞腫、聴神経腫、乏突起膠腫、髄膜腫、黒色腫、神経芽細胞腫、網膜芽細胞腫;白血病、たとえば、急性リンパ球性白血病および急性骨髄球性白血病(骨髄芽球性白血病、前骨髄球性白血病、骨髄単球性白血病、単球性白血病よび赤白血病);慢性白血病(慢性骨髄性(顆粒球性)白血病および慢性リンパ球性白血病);真性多血症、リンパ腫(ホジキン病および非ホジキン病)、多発性骨髄腫、ワルデンストローム型マクログロブリン血症および重鎖病があげられるが、これに限定されるものではない。

# [0091]

白血病の他の例としては、急性および/または慢性白血病、たとえば、リンパ球性白血病(一例としてp388(マウス)細胞株など)、大顆粒リンパ球性白血病およびリンパ球性白血病; T細胞白血病、たとえば、T細胞白血病(一例としてCEM、ジャーカットおよびHSB-2(急性)、YAC-1(マウス)細胞株など)、Tリンパ球性白血病およびTリンパ球性白血病; B細胞白血病(一例としてSB(急性)細胞株など)およびTリンパ球性白血病;混合細胞白血病、たとえば、BおよびT細胞白血病およびBおよびTリンパ球性白血病; 清に自血病、たとえば、顆粒球性白血病、骨髄球性白血病(のとしてHL-60(前骨髄球)細胞株など)、骨髄性白血病(myelogenous 1 eukemia)(一例として、K562(慢性)細胞株など);好中球性白血病;好酸球性白血病;単球性白血病(一例として、THP-1(急性)細胞株など);骨髄単球性白血病;Naegeli型骨髄性白血病;非リンパ球性白血病があげられる。白血病の他の例については、Chemotherapy Sourcebook、Michael С. Perry編、Williams&Williams(1992)第60章なら

10

20

30

40

20

30

40

50

びに、Holland Frie Cancer Medicine 第5版、Bastら編、B.C.Decker Inc.(2000)の第36章に記載されている。上記引用文献の教示内容全体を本明細書に援用する。

#### [0092]

一実施形態では、ここに開示の方法は、多発性骨髄腫などの非固形腫瘍を有する被検体の治療に特に有効であると考えられる。別の実施形態では、ここに開示の方法は、T白血病(一例として、ジャーカットおよびCEM細胞株など);B白血病(一例として、SB細胞株など);前骨髄球(一例として、HL-60細胞株など);子宮肉腫(一例として、MES-SA細胞株など);単球性白血病(一例として、THP-1(急性)細胞株など);リンパ腫(一例として、U937細胞株など)に対して特に有効であると考えられる。

#### [0093]

一実施形態では、ここに開示の方法は、非ホジキンリンパ腫(NHL)のある被検体の治療に特に有効であると考えられる。リンパ腫は通常、ホジキン病(HD)または非ホジキンリンパ腫(NHL)のいずれかに分類される。NHLは、リードステルンベルグ細胞がない点でHDとは異なる。NHLの経過はHDほど予測可能ではなく、リンパ節をまたがって拡延しやすい。NHLはさらに、B細胞NHLとT細胞NHLとに分けられ、その各々がさらに、多種多様な異なるサブタイプに分類される。たとえば、B細胞NHLとしては、バーキットリンパ腫、濾胞性リンパ腫、びまん性大細胞型B細胞リンパ腫、結節辺縁帯B細胞リンパ腫(nodal marginal zone B-cell lymphoma)、形質細胞腫瘍、小リンパ球性リンパ腫/慢性リンパ球性白血病、マントル細胞リンパ腫、節外性辺縁帯B細胞リンパ腫がある。T細胞NHLとしては、未分化大細胞リンパ腫、前駆T細胞リンパ芽球性白血病/リンパ腫、不特定末梢性T細胞リンパ腫、急性リンパ芽球性白血病/リンパ腫、血管免疫芽球性T細胞リンパ腫および菌状息肉腫がある。

### [0094]

何ら理論に拘泥されることなく、多くのNHLではHsp90が上方制御されるため、本発明の化合物はB細胞NHLおよびT細胞NHLをはじめとするNHLの治療に役立つと思われる。特に、B細胞NHLでの412のNHL症例を対象とする調査では、バーキットリンパ腫(5/5、100%)のすべての症例ならびに、濾胞性リンパ腫(17/28、61%)、びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(27/46、59%)、結節辺縁帯B細胞リンパ腫(6/16、38%)、形質細胞腫瘍(14/39、36%)、小リンパ球性リンパ腫/慢性リンパ球性白血病(3/9、33%)、マントル細胞リンパ腫(12/38、32%)およびリンパ形質細胞性リンパ腫/ワルデンストロームマクログロブリン血症(3/10、30%)のサブセットで、Hsp90が適度から強度に過剰発現されることが明らかになった。また、T細胞NHLでは、未分化大細胞リンパ腫(14/24、58%)、前駆T細胞リンパ芽球性白血病/リンパ腫(20/65、31%)、不特定末梢性T細胞リンパ腫(8/43、23%)および血管免疫芽球性T細胞リンパ腫(2/17、12%)のサブセットで、Hsp90が適度から強度に過剰発現されることが明らかになった。(Va1buenaら、Modern Pathology(2005)、18:1343~1349(その教示内容全体を本明細書に援用する)を参照のこと。)

#### [0095]

ここに開示の方法の中には、癌が「多剤耐性」になった被検体の治療に特に有効となり得るものがある。癌のある被検体の治療に抗癌薬が有効ではなくなると、はじめのうち抗癌薬に応答した癌がその抗癌薬に対して耐性となる。たとえば多くの腫瘍は、はじめは大きさが小さくなるか、ときには寛解することによって抗癌薬での治療に応答するが、結局はその薬剤に対して耐性になる。薬剤耐性腫瘍は、投与する抗癌薬の投薬量を増やしたにもかかわらず、その増殖の再開および/または寛解に向かったかのように見えた後の再発が特徴である。2種類以上の抗癌薬に対して耐性になる癌を「多剤耐性」という。たとえば、3種類以上の抗癌剤、多くは5種類以上の抗癌剤、時には10種類以上の抗癌剤に対

して癌が耐性となることも普通である。

## [0096]

本明細書で使用する場合、「c-kit関連癌」という用語は、c-kitの異常な発現および/または活性化を有する癌を示す。c-kit関連癌としては、白血病、肥満細胞腫瘍、小細胞肺癌、精巣癌、消化管およびいくつかの中枢神経系の数種の癌があげられる。また、c-kitは、女性生殖器の発癌(Inoueら、1994、CancerRes.、54(11):3049~3053)、神経外胚葉性由来の肉腫(Ricottiら、1998、Blood、91:2397~2405)、神経線維腫症に関連するシュワン細胞腫(Ryanら、1994、J.Neuro.Res.、37:415~432)において何らかの役割を果たすことに関連している。

[0097]

一実施形態では、本発明の化合物は血管標的薬剤である。一態様において、本発明の化 合物は、「新生血管」における血流を遮断、妨害、そうでなければ乱すのに有効である。 一態様において、本発明は、癌;感染症;自己免疫障害;良性腫瘍、たとえば、血管腫、 聴神経腫、神経線維腫、トラコーマおよび化膿性肉芽腫;動脈硬化斑(artheros cleric plaque);眼球血管新生疾患、たとえば、糖尿病性網膜症、未熟児 網膜症、黄斑変性症、角膜移植片拒絶反応、血管新生緑内障、水晶体後線維増殖、ルベオ ーシス、網膜芽細胞腫、硝子体過形成遺残症候群、脈絡膜血管新生、ブドウ膜炎および眼 の翼状片(異常な血管成長);関節リウマチ;乾癬;いぼ;アレルギー性皮膚炎;水疱形 成疾患;カポジ肉腫;創傷治癒遅延;子宮内膜症;子宮出血;卵巣嚢胞;卵巣過剰刺激症 候群;脈管形成;肉芽形成;肥厚性瘢痕(ケロイド);癒着不能骨折;強皮症;トラコー マ;血管接着;血管奇形;ディジョージ症候群;HHT;移植後動脈疾患;再狭窄;肥満 ;心筋血管形成;冠側副;脳側副;動静脈奇形;虚血肢血管形成;原発性肺高血圧症;肺 水腫;喘息;鼻ポリープ;炎症性腸疾患;歯周病;腹水症;腹膜癒着;オースラー・ウェ ーバー症候群;プラーク血管新生;毛細血管拡張症;血友病関節症;滑膜炎;骨髄炎;骨 棘形成;血管線維腫;線維筋性異形成;創傷肉芽形成;クローン病;アテローム性動脈硬 化症を含むがこれに限定されるものではない、新たな血管(「新生血管」)の成長が関与 する疾患のための新規な治療法を提供する。

[0098]

血管標的については、本明細書にて実施例10および11で説明する方法など、当業者間で周知のどのような方法でも実証可能である。

[0099]

本明細書で使用する場合、「血管形成」という用語は、組織または臓器において新たな 血管が生成される基本的なプロセスを示す。血管形成には、癌;眼球血管新生疾患;加齢 黄斑变性症;糖尿病性網膜症、未熟児網膜症;角膜移植片拒絶反応;血管新生緑内障;水 晶体後線維増殖;流行性角結膜炎;ビタミンA欠乏症;コンタクトレンズオーバーウェア ;アトピー性角膜炎;上輪部角膜炎;乾性角結膜炎;シェーグレン;酒さ性痊瘡;いぼ; 湿疹;フリクテン症;梅毒;マイコバクテリア感染;脂質変性;化学火傷;細菌性潰瘍; 真菌性潰瘍;単純ヘルペス感染;帯状疱疹感染;原虫感染;カポジ肉腫;モーレン潰瘍; テリエン角膜辺縁変性症;辺縁性角膜溶解;関節リウマチ;全身性狼瘡;多発動脈炎;外 傷;ウェゲナーサルコイドーシス;強膜炎;スティーブンス・ジョンソン病;類天疱瘡; 放射状角膜切開;角膜移植片拒絶反応;糖尿病性網膜症;黄斑变性症;鎌状赤血球貧血症 ;皮疹;梅毒;弾力線維性仮性黄色腫;パジェット病;静脈閉塞;動脈閉塞;閉塞性頸動 脈疾患;慢性ブドウ膜炎/硝子体炎;マイコバクテリア感染;ライム病;全身性エリテマ トーデス;未熟児網膜症;イールズ病;ベーチェット病;網膜炎または脈絡膜炎を引き起 こす感染;推定眼ヒストプラスマ症;ベスト病;近視;視窩;シュタルガルト病;扁平部 炎;慢性網膜剥離;過粘稠度症候群;トキソプラズマ症;外傷およびレーザ療法後合併症 ;ルベオーシス(隅角の血管新生)に関連した疾患;あらゆる形態の増殖性硝子体網膜症 を含む、血管結合組織または線維組織の異常増殖によって生じる疾患;関節リウマチ;変 形性関節炎;潰瘍性大腸炎;クローン病;バルトネラ症;アテローム性動脈硬化症;オス 10

20

30

40

ラー・ウェーバー・ランデュ病;遺伝性出血性末梢血管拡張症;肺血管腫症;子癇前症;子宮内膜症;肝臓および腎臓の線維症;発生異常(器官形成);皮膚変色(血管腫、火炎状母斑または単純母斑など);創傷治癒;肥厚性瘢痕、すなわち、ケロイド;創傷肉芽形成;血管接着;ネコ引っ掻き病(Rochele ninalia quintosa);潰瘍(ヘリコバクター・ピロリ);角結膜炎;歯肉炎;歯周病;歯肉腫;肝炎;扁桃炎;肥満;鼻炎;咽頭炎;気管炎;気管支炎;細気管支炎;肺炎;間質性肺線維症;肺水腫;神経皮膚炎;甲状腺炎;甲状腺腫脹;子宮内膜症;糸球体腎炎;胃炎;炎症性骨破壊および軟骨破壊;血栓塞栓性疾患;バージャー病を含むがこれに限定されるものではない、多くの疾患または症状が関与または関連している。

## [0100]

「感染」という用語は、本明細書ではその最も広い意味で用いられ、ウイルス感染または微生物によって引き起こされる感染、細菌感染、真菌感染または寄生虫感染(原虫、アメーバまたは蠕虫など)など、あらゆる感染を示す。このような感染の例については、「Medical Microbiology」(Greenwood, D.、Slack, R.、Peutherer, J.、Churchill Livingstone Press、2002);「Mims'Pathogenesis of Infectious Disease」(Mims, C.、Nash, A.、Stephen, J.、Academic Press、2000);「Fields」Virology。(Fields, B.N.、Knipe, D.M.、Howley, P.M.、Lippincott Williams and Wilkins、2001);「The Sanford Guide To Antimicrobial Therapy」、第26版、J.P.Sanfordら(Antimicrobial Therapy,Inc.、1996)(これらの文献の内容全体を本明細書に援用する)など、数多くの周知の文献に見られる。

### [0101]

「細菌感染」としては、セレウス菌、炭疽菌、ボツリヌス菌、クロストリジウム・ディフィシル、破傷風菌、ウェルシュ菌、ジフテリア菌、腸球菌(Streptococe鎖球菌の、リステリア菌、肺炎球菌感染(肺炎連鎖球菌)、ぶどう球菌感染および連鎖球菌の、がクテロイド、ロ連鎖球菌の、カンピロバクター感染、腸管出血性大腸菌(EHEC/E.coli0157:H7)腸管侵入性大腸菌(EIEC)、毒素原性大腸菌(ETEC)、水菌、カタル球菌、カリコバクター・ピロリ、肺炎桿菌、レジオネラ属、カタル球菌、ベリコバクター・ピロリ、肺炎桿菌、レジオネラ属、カタル球菌、が菌膜炎菌、プロテウス属、緑膿菌、サルモネラ属、赤痢菌属、コレラム・イントラセル、フルエンザ菌、ライ菌、緑膿菌、マイコバクテリウム・アビウム・イントラーレ、ヨーネ菌、ライ菌、非定型細菌、クラミジア、マイコプラズマ、リケッチアとピロへータ、梅毒トレポネーマ、回帰熱ボレリア、ライム病ボレリアおよびレカルジアにはじめとする抗酸性細菌;または放線菌およびノカルジア属をはじめとする抗酸性細菌;または放線菌およびノカルジア属をはじめとする他のではない。

#### [0102]

「真菌」または「真菌の」という用語は、栄養を吸収し、クロロフィルのない特徴的な 胞子形成性真核生物の仲間を示す。これには、キノコ類やカビ類、酵母類も含まれる。

#### [0103]

「真菌感染」としては、Alternaria alternata、Aspergillus flavus、Aspergillus fumigatus、Aspergillus niger、Aspergillus niger、Aspergillus niger、Aspergillus versicolor、Blastomyces dermatiditis、Candida albicans、Candida dubliensis、Candida krusei、Candida parapsilosis、Candida tropicalis、Candida glabrata、Coccidioides immitis、Cryptococcus neoformans、Epider

10

20

30

40

20

30

40

50

mophyton floccosum, Histoplasma capsulatu m、Malassezia furfur、Microsporum canis、Mu cor spp.、Paracoccidioides brasiliensis、P enicillium marneffei, Pityrosporum ovale, Pneumocystis carinii, Sporothrix schenkii 、Trichophyton rubrum、Trichophyton interd igitale、Trichosporon beigelii、Rhodotorul a spp.、Brettanomyces clausenii、Brettanom yces custerii、Brettanomyces anomalous、Br ettanomyces naardenensis, Candida himilis 、Candida intermedia、Candida saki、Candida solani, Candida tropicalis, Candida versa tilis、Candida bechii、Candida famata、Cand ida lipolytica、Candida stellata、Candida vini、Debaromyces hansenii、Dekkera edia, Dekkera bruxellensis, Geotrichium ndidum, Hansenula fabiani, Hanseniaspora u varum, Hansenula anomala, Hanseniaspora gu illermondii Hanseniaspora vinae、Kluyvero myces lactis、Kloekera apiculata、Kluverom yces marxianus、Kluyveromyces fragilis、Me tschikowia pulcherrima、Pichia guilliermo dii, Pichia orientalis, Pichia fermentans, Pichia memranefaciens、Rhodotorula Saccha romyces bayanus, Saccharomyces cerevisiae Saccharomyces dairiensis Saccharomyces exigus, Saccharomyces uinsporus, Saccharom yces uvarum、Saccharomyces oleaginosus、Sa ccharomyces boulardii、Saccharomycodies udwigii、Schizosaccharomyces pombe、Torula spora delbruekii、Torulopsis stellata、Zyg oaccharomyces bailliおよびZygosaccharomyces rouxiiによって引き起こされる感染があげられるが、これに限定されるものでは ない。

# [0104]

「寄生虫感染」としては、リーシュマニア、トキソプラズマ、マラリア原虫、タイレリア、アカントアメーバ、アナプラズマ、ジアルジア、トリコモナス、トリパノソーマ、コクシジウムおよびバベシアによって引き起こされる感染があげられるが、これに限定されるものではない。

### [0105]

たとえば、寄生虫感染としては、クルーズトリパノソーマ、ニワトリ盲腸コクシジウム、熱帯熱マラリア原虫、三日熱マラリア原虫、卵形マラリア原虫、小形クリプトスポリジウム、フォーラーネグレリア、赤痢アメーバ、バラムチア・マンドリラリス、赤痢アメーバ、マンソン住血吸虫、熱帯熱マラリア原虫、三日熱マラリア原虫、卵形マラリア原虫、四日熱マラリア原虫、ネズミマラリア原虫、ドノバンリーシュマニア、幼児リーシュマニア、フャーガスリーシュマニア、メキシコリーシュマニア、アマゾンリーシュマニア、ベネズエラリーシュマニア、熱帯リーシュマニア、大型リーシュマニア、小型リーシュマニア、イア(L・minor)、エチオピアリーシュマニア、ブラジルリーシュマニア、ギアナリーシュマニア、パナマリーシュマニア、ペルーリーシュマニア、ローデシアトリパノソーマ、ガンビアトリパノソーマ、腸鞭毛虫、G・1 ambda、トキソプラズマ原虫、腟ト

リコモナス、カリニ肺炎菌、カステラーニアメーバ、カルバートソンアメーバ、多食アメーバ、A.healyi,(A.astronyxis)、A.hatchetti、A.rhysodesおよび旋毛虫によって引き起こされる感染があげられる。

## [0106]

本明細書で使用する場合、「ウイルス感染」という用語は、潜伏(incubation)期、潜伏(latent)期または休眠期、急性期、ウイルスに対する免疫の発生および維持を含む、あらゆる段階のウイルス感染を示す。このため、「治療」という用語には、患者の免疫系を生成または回復する態様ならびに、ウイルスの複製を抑制または阻害する態様を含むことを意図している。

# [0107]

ウイルス感染としては、アデノウイルス、ラッサ熱ウイルス(アレナウイルス)、アストロウイルス、ハンタウイルス、リフトバレー熱ウイルス(フレボウイルス)、カリシウイルス、エボラウイルス、マールブルグウイルス、日本脳炎ウイルス、デングウイルス、黄熱病ウイルス、C型肝炎ウイルス、G型肝炎ウイルス、B型肝炎ウイルス、D型肝炎ウイルス、D型肝炎ウイルス、単純ヘルペスウイルス1型、単純ヘルペスウイルス2型)、サイトメガロウイルス、エプスタイン・バーウイルス、水痘帯状疱疹ウイルス、ヒトヘルペスウイルス7型、ヒトヘルペスウイルス8型、インフルエンザウイルス、パラインフルエンザウイルス、原でウイルス、呼吸器合胞体ウイルス、パピローマウイルス、JCウイルス(ポリオーマウイルス)、BKウイルス(ポリオーマウイルス)、BKウイルス(ポリオーマウイルス)、パルボウイルス、コクサッキーウイルス(AおよびB)、A型肝炎ウイルス、ポリオウイルス、ライノウイルス、レオウイルス、狂犬病ウイルス(リッサウイルス)、ヒト免疫不全ウイルス1型および2型、ヒトT細胞白血病ウイルスによって引き起こされるものがあげられるが、これに限定されるものではない。

#### [0108]

ウイルス感染の例としては、アデノウイルス急性呼吸器疾患、ラッサ熱、アストロウイルスによる小腸炎、ハンタウイルス肺症候群、リフトバレー熱、E型肝炎、下痢、エボラ出血熱、マールブルグ出血熱、日本脳炎、デング熱、黄熱、C型肝炎、G型肝炎、B型肝炎、D型肝炎、口唇ヘルペス、性器ヘルペス、サイトメガロウイルス感染、単核球症、水疱、帯状疱疹、ヒトヘルペスウイルス感染7型、カポジ肉腫、インフルエンザ、細気管支炎、風疹、流行性耳下腺炎、麻疹(はしか)、麻疹、細気管支炎、パピローマ(いぼ)、子宮頸癌、進行性多巣性白質脳症、腎臓病、伝染性紅斑、ウイルス性心筋炎、髄膜炎、胃腸炎、肝炎、灰白髄炎、風邪、下痢、狂犬病、AIDSおよび白血病があげられる。

# [0109]

DNAの位相幾何学的な変化を触媒する、あらゆる細胞に存在する酵素がDNAトポイソメラーゼである。真核細胞では、DNAの複製、染色体の分離および核骨格の維持に、II型トポイソメラーゼ(「トポII」)が重要な役割を果たす。この酵素は、DNAを切断することで、DNA鎖をほどいて分離させる形で作用する。分裂細胞における重要な役割がゆえに、この酵素は、特にヒトの癌での化学療法剤にとっての極めて魅力的な標的である。化合物がトポIIを阻害する機能については、実施例16での方法など、従来技術において周知のどのような方法で判断してもよい。

# [0110]

糖質コルチコイド受容体(GR)、アンドロゲン受容体(AR)、ミネラルコルチコイド受容体(MR)、エストロゲン受容体(ER)、プロゲステロン受容体(PR)を含むステロイドホルモン核内受容体ファミリのメンバに、糖質コルチコイド受容体がある。糖質コルチコイド受容体は、コルチゾール、コルチコステロン、コルチゾンなどの糖質コルチコイドを結合する。

#### [0111]

「免疫抑制」は、免疫機能の低下につながる、免疫系のいずれかの構成要素の機能障害を示す。この機能障害については、リンパ球機能の全血アッセイ、リンパ球増殖の検出、 T細胞表面抗原の発現評価をはじめとする従来の任意の手段で測定すればよい。抗ヒツジ 10

20

30

40

赤血球(SRBC)一次(IgM)抗体応答アッセイ(通常、プラークアッセイと呼ばれ る)が、具体的な方法の1つである。この方法および他の方法について、Luster, M.I., Portier, C., Pait, D.G., White, K.L., Jr. 、Gennings, C.、Munson, A.E.およびRosenthal, G.J .(1992) <sup>r</sup>Risk Assessment in Immunotoxicol ogy I: Sensitivity and Predictability of Immune Tests」、Fundam.Appl.Toxicol.、18、20 0~210に説明されている。T細胞依存性免疫原に対する免疫応答を測定することが、 別の特に有用なアッセイである(Dean,J.H.、House,R.V.およびLu ster, M.I. (2001)、「Immunotoxicology: Effect of and Responses to, Drugs and Chemical s」、In Principles and Methods of Toxicolo g y : 第 4 版(A.W.H a y e s 編)、第 1 4 1 5 ~ 1 4 5 0 ページ、Taylor& Francis、ペンシルバニア州フィラデルフィア)。一実施形態では、PBMCでの 糖質コルチコイド受容体の発現が減少することから、免疫機能の機能障害が示される。免 疫抑制が必要な患者は、医師の判断下にあり、免疫障害または炎症性障害のある患者を含 み得る。一実施形態では、臓器移植、組織移植、骨髄移植または幹細胞移植を受けたまた は受けることになっている患者では、移植された臓器または組織の炎症および/または拒 絶反応を防止するために免疫抑制が必要である。

## [0112]

本発明の化合物を利用して、免疫障害のある被検体を治療することができる。本明細書 で使用する場合、「免疫障害」という用語ならびに同様の用語は、自己免疫障害をはじめ として、動物の免疫系によって引き起こされる疾患、障害または症状を意味する。免疫障 害は、免疫成分を持つ疾患、障害または症状ならびに、実質的にまたは完全に免疫系介在 性のものを含む。自己免疫障害は、動物の自己の免疫系が誤って自らを攻撃するものであ り、これによって動物自身の体の細胞、組織および/または臓器が標的になる。たとえば 、多発性硬化症では神経系に対して自己免疫応答が惹起され、クローン病では腸に対して 自己免疫応答が惹起される。紅斑性狼瘡(狼瘡)などの他の自己免疫障害では、同じ疾患 でも個体によって影響される組織および臓器が異なることがある。ある狼瘡患者では皮膚 と関節が影響される場合があるのに対し、別の人では皮膚と腎臓、肺が影響される場合が ある。最終的には、1型真性糖尿病における膵臓のインスリン生成細胞破壊の場合のよう に、免疫系による特定組織への打撃が永久的なものとなることもある。本発明の化合物お よび方法を用いて改善可能な特定の自己免疫障害としては、限定することなく、神経系の 自己免疫障害(多発性硬化症、重症筋無力症ならびに、ギラン・バレーおよび自己免疫性 ブドウ膜炎などの自己免疫性神経障害など)、血液の自己免疫障害(自己免疫性溶血性貧 血、悪性貧血および自己免疫性血小板減少症など)、血管の自己免疫障害(側頭動脈炎、 抗リン脂質抗体症候群ならびに、ウェゲナー肉芽腫症およびベーチェット病などの血管炎 )、皮膚の自己免疫障害(乾癬、疱疹状皮膚炎、尋常性天疱瘡および白斑など)、胃腸管 系の自己免疫障害(クローン病、潰瘍性大腸炎、原発性胆汁性肝硬変および自己免疫性肝 炎など)、内分泌腺の自己免疫障害(1型または免疫介在性真性糖尿病、グレーブス病、 橋本甲状腺炎、自己免疫性卵巣炎および精巣炎ならびに、副腎の自己免疫障害);多臓器 の自己免疫障害(結合組織および筋骨格系疾患を含む)(関節リウマチ、紅斑性狼瘡、強 皮症、多発性筋炎、皮膚筋炎ならびに、強直性脊椎炎およびシェーグレン症候群などの脊 椎関節症など)があげられる。また、移植片対宿主病およびアレルギー性障害などの他の 免疫系介在性疾患も、本明細書における免疫障害の定義に含まれる。多くの免疫障害が炎 症によって生じるため、免疫障害とみなされる障害と炎症性障害との間には若干の重複が ある。本発明の目的で、このような重複する障害の場合は、免疫障害または炎症性障害の いずれかとみなせる場合もある。「免疫障害の治療」とは、本明細書では、本明細書に開 示のいずれかの式で表される化合物を、免疫障害、このような疾患の症状またはこのよう な疾患に対する素因のある被検体に、自己免疫障害、その症状またはそれに対する素因を

10

20

30

40

20

30

40

50

治癒、軽減あるいは、これを変化させる、これに作用するまたはこれを防止する目的で投 与することを示す。

#### [0113]

本明細書で使用する場合、「アレルギー性障害」という用語は、通常は無害の物質に対するアレルギー応答に関連した疾患、症状または障害を意味する。これらの物質は、環境中(屋内の大気の汚染や空気アレルゲンなど)に見られることもあれば、非環境中(皮膚科学的アレルギーまたは食物アレルギーを引き起こすものなど)のこともある。アレルゲンは、吸入、口からの摂取、皮膚との接触または注入(虫さされを含む)など、多数を経路を通って体内に侵入可能である。多くのアレルギー性障害は、アレルギー抗体Igeを生成する素因であるアトピーと関連している。Igeは体内のどこでも肥満細胞を変作を生成する表因であるアトピーと関連している。Igeは体内のどこでも肥満細胞をできるため、アトピーのある個体には2つ以上の臓器で疾患が発現されることが多いの音をの音を含み、これが炎症性メディエータの放出につながる。アレルギー性障害には、感作アレルゲンに再曝露される際に生じるあらしては、限定することなく、アレルギー性鼻炎(枯草熱など)、鼻腔炎、副鼻腔炎、慢性または、、関発性中耳炎、薬剤反応、虫さされ反応、ラテックス反応、結膜炎、蕁麻疹、アナフィラがあげられる。

#### [0114]

本明細書で使用する場合、「喘息」という用語は、可逆性気道閉塞、気道の炎症、さまざまな刺激に対する気道の応答性増大が特徴である肺疾患、障害または症状を意味する。 【 0 1 1 5 】

本明細書に開示のいずれかの式で表される化合物を利用して、炎症性障害のある被検体 を治療または予防することができる。本明細書で使用する場合、「炎症性障害」とは、体 組織の炎症または炎症性成分を持つことを特徴とする疾患、障害または症状を意味する。 これには、局所的炎症反応と全身の炎症が含まれる。このような炎症性障害の例としては 皮膚移植片拒絶反応を含む移植片拒絶反応;関節炎、関節リウマチ、変形性関節炎を含 む関節の慢性炎症性障害、骨吸収増大に関連する骨疾患;回腸炎、潰瘍性大腸炎、バレッ ト症候群およびクローン病などの炎症性腸疾患;喘息、成人呼吸促迫症候群および慢性閉 塞性気道疾患などの炎症性肺障害;角膜変性症、トラコーマ、回旋糸状虫症、ブドウ膜炎 、交感性眼炎および眼内炎をはじめとする眼の炎症性障害;歯肉炎および歯周炎をはじめ とする歯肉の慢性炎症性障害;結核;ライ病;尿毒症の合併症、糸球体腎炎および腎症を はじめとする腎臓の炎症性疾患;硬化性皮膚炎、乾癬および湿疹をはじめとする皮膚の炎 症性障害;神経系の慢性脱髄疾患、多発性硬化症、AIDS関連神経変性およびアルツハ イマー病、感染性髄膜炎、脳脊髄炎、パーキンソン病、ハンチントン病、筋萎縮性側索硬 化症およびウイルス性または自己免疫性脳炎をはじめとする中枢神経系の炎症性疾患;自 己免疫障害、免疫複合体血管炎、全身性狼瘡およびエリテマトーデス;紅斑性狼瘡(SL E);心筋症、虚血性心疾患、高コレステロール血症、アテローム性動脈硬化症などの心 臓の炎症性疾患;ならびに、子癇前症;慢性肝不全、脳外傷および脊髄外傷をはじめとす る有意な炎症性成分を有する他のさまざまな疾患があげられる。また、グラム陽性ショッ クまたはグラム陰性ショック、出血性ショックまたはアナフィラキシーショックあるいは 炎症促進性サイトカインに応答して癌の化学療法によって誘導されるショック、たとえ ば、炎症促進性サイトカインに関連したショックで例示されるような全身性の炎症もあり 得る。このようなショックは、癌の化学療法で使用する化学療法剤によって誘導されるこ とがある。「炎症性障害の治療」とは、本明細書では、本発明の化合物または組成物を、 炎症性障害、このような障害の症状またはこのような障害に対する素因のある被検体に、 炎症性障害、その症状またはそれに対する素因を治癒、軽減あるいは、これを変化させる 、これに作用するまたはこれを予防する目的で投与することを示す。本明細書で使用する 場合、「薬学的に許容される塩」という用語は、たとえば、式(IA)、(IB)、(I C)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、( VIII)または表1の化合物のうちの1つの酸および塩基から形成される塩である。塩

20

30

40

50

の一例として、硫酸塩、クエン酸塩、酢酸塩、シュウ酸塩、塩化物、臭化物、ヨウ化物、 硝酸塩、重硫酸塩、リン酸塩、酸性リン酸塩、イソニコチン酸塩、乳酸塩、サリチル酸塩 、酸性クエン酸塩、酒石酸塩、オレイン酸塩、タンニン酸塩、パントテン酸塩、酒石酸水 素塩、アスコルビン酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、ベシル酸塩、ゲンチシン酸塩、フ マル酸塩、グルコン酸塩、グルカロン酸塩、サッカリン酸塩、ギ酸塩、安息香酸塩、グル タミン酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、 p - ト ルエンスルホン酸塩、パモ酸塩(すなわち、1,1'-メチレン-ビス-(2-ヒドロキ シ・3・ナフトアート))塩があげられるが、これに限定されるものではない。「薬学的 に許容される塩」という用語はまた、カルボン酸官能基などの酸性官能基ならびに、薬学 的に許容される無機塩基または有機塩基を有する、式(IA)、(IB)、(IC)、( ID), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIII )または表1の化合物から調製される塩も示す。好適な塩基としては、ナトリウム、カリ ウムおよびリチウムなどのアルカリ金属の水酸化物;カルシウムおよびマグネシウムなど のアルカリ土類金属の水酸化物;アルミニウムおよび亜鉛などの他の金属の水酸化物;ア ンモニアならびに、未置換またはヒドロキシ置換モノアルキルアミン、ジアルキルアミン またはトリアルキルアミンなどの有機アミン;ジシクロヘキシルアミン;トリブチルアミ ン;ピリジン;N - メチルアミン、N - エチルアミン;ジエチルアミン;トリエチルアミ ン;モノ-、ビス-またはトリス-(2-ヒドロキシエチル)アミン、2-ヒドロキシtert-ブチルアミンまたはトリス-(ヒドロキシメチル)メチルアミンなどのモノ-、ビス‐またはトリス‐(2‐ヒドロキシ‐低級アルキルアミン)、N,N‐ジメチル‐ N - (2 - ヒドロキシエチル) アミンなどの N , N - ジ - 低級アルキル - N - (ヒドロキ シ低級アルキル) - アミンまたはトリ - (2 - ヒドロキシエチル)アミン; N - メチル -D-グルカミン;アルギニン、リシンなどのアミノ酸などがあげられるが、これに限定さ れるものではない。「薬学的に許容される塩」という用語はまた、アミン官能基などの塩 基性官能基ならびに、薬学的に許容される無機酸または有機酸を有する、式(IA)、( IB), (IC), (ID), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VI)VII)、(VIII)または表1の化合物から調製される塩も示す。好適な酸としては 、硫酸水素、クエン酸、酢酸、しゅう酸、塩酸(HCl)、臭化水素(HBr)、ヨウ化 水素(HI)、硝酸、二硫化水素、リン酸、乳酸、サリチル酸、酒石酸、酒石酸水素、ア スコルビン酸、コハク酸、マレイン酸、ベシル酸、フマル酸、グルコン酸、グルカロン酸 ギ酸、安息香酸、グルタミン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスル ホン酸および p - トルエンスルホン酸があげられるが、これに限定されるものではない。 [0116]

本明細書で使用する場合、「薬学的に許容される溶媒和物」という用語は、1つまたは複数の薬学的に許容される溶媒分子と、式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、(VIII)または表1の化合物のうちの1つとの結合から形成される溶媒和物である。溶媒和物という用語には、水和物(半水和物、一水和物、二水和物、三水和物、四水和物など)を含む。

## [0117]

薬学的に許容されるキャリアには、この化合物の生物活性を過度に阻害しない不活性成分を含み得る。薬学的に許容されるキャリアは、生体適合性すなわち、非毒性、非炎症性、非免疫原性であって、かつ、被検体への投与時に他の望ましくない反応を生じないものでなければならない。Remington's Pharmaceutical Sciencesの上述した箇所に記載されているものなどの標準的な製剤技法を利用することができる。非経口投与向けの好適な製薬キャリアとしては、たとえば、滅菌水、生理食塩水、静菌食塩水(ベンジルアルコール約0.9%mg/mlを含有する食塩水)、リン酸塩緩衝食塩水、ハンクス液、乳酸リンゲルなどがあげられる。組成物をカプセル化する(ハードゼラチンまたはシクロデキストランでコーティングするなど)方法については、従来技術において周知である(Bakerら、「Controlled Releaseof Biological Active Agents」、John Wiley

20

30

40

50

and Sons, 1986).

## [0118]

本明細書で使用する場合、「有効量」という用語は、疾患または増殖障害などの障害の重篤度、期間、進行または発症を低減または改善する、疾患または増殖障害などの障害の退縮を引き起こす、増殖障害などの障害の退縮を引き起こす、増殖障害などの障害の退縮を引き起こす、増殖障害などの障害の退縮を引き起こす、増殖障害などの障害を防止する、あるいは、別の治療法の予防効果または治療効果を向上または改善するのに十分な、本発明の化合物の治療法の予防効果または治療効果を向上または改善するのに十分な、本発明の化合物の量を示す。被検体に投与する化合物の正確な量は、投与様式、疾患または症状のタイプのを高度ならびに、全身の健康状態、年齢、性別、体重および薬剤に対する耐性などので投与の特徴によって左右される。また、細胞増殖の度合い、重篤度およびタイプならびて、強性の特式によっても左右される。当業者であれば、上記の要因および他の要因に応じて、適切な投薬量を判断することができよう。たとえば抗癌剤との併用投与など、他の作用剤にな投薬量を判断することができよう。たとえば抗癌剤との併用投与など、他の作用剤に対けな投薬量が周知であり、被検体の症状、治療対象となる症状のタイプ、本発明の化合物の使用量に応じて当業者が調節可能である。特に量の明記がない場合は、有効量を推測する必要がある。

### [0119]

本発明による化合物の有効量の非限定的な例については、本明細書にて後述する。特定の実施形態では、本発明は、増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状を予防、治療、管理または改善する方法であって、本発明の1種または複数種の化合物を、少なくとも150μg/kg、少なくとも500μg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも150mg/kg、少なくとも150mg/kg、少なくとも150mg/kg、少なくとも100mg/kg、少なくとも150mg/kgまたは少なくとも200mg/kgまたはそれよりも多い用量で、1日1回、好ましくは、2日に1回、3日に1回、4日に1回、5日に1回、6日に1回、7日に1回、8日に1回、10日に1回、2週間に1回、3週間に1回または1ヶ月に1回、それを必要とする被検体に投与することを含む、前記方法を提供するものである。

# [0120]

増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状の予防、治療、管理または改善に従来用いられてきたまたは現時点で用いられている、本発明の化合物以外の化学療法剤の投薬量を、本発明の併用剤で使用することができる。好ましくは、増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状の予防、治療、管理または改善に従来用いられてきたまたは現時点で用いられている投薬量よりも少ない投薬量を、本発明の併用剤で使用する。増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状の予防、処置、管理または改善に現時点で用いられている作用剤の推奨投薬量については、Hardmanら編、1996、Goodman&Gilman's The Pharmacological Basis Of Therapeutics、第9版、Mc‐Graw‐Hill、ニューヨーク;Physician's Desk Reference(PDR)、第57版、2003、Medical Economics Co.,Inc.、モントベール、NJ(これらの全体を本明細書に援用する)を含むがこれに限定されるものではない、従来技術における参考文献から入手可能である。

## [0121]

本明細書で使用する場合、「治療」、「治療する」および「治療の」という表現は、1種または複数種の処置剤(本発明の化合物といった1種または複数種の治療薬など)の投与に起因する、増殖障害の進行、重篤度および/または期間の低減または改善あるいは、疾患または増殖障害などの障害の1つまたは複数の症状(好ましくは、1つまたは複数の識別可能な症状)の改善を示す。特定の実施形態では、「治療」、「治療する」および「治療の」という表現は、患者によって必ずしも認識可能ではなく、腫瘍の増殖といった疾患または増殖障害などの障害の少なくとも1つの測定可能な物理パラメータの改善を示す

。他の実施形態では、「治療」、「治療する」および「治療の」という表現は、認識可能な症状の安定化などによって物理的に、物理パラメータの安定化などによって生理学的に、またはその両方で、疾患または増殖障害などの障害の進行を阻害することをいう。他の実施形態では、「治療」、「治療する」および「治療の」という表現は、腫瘍の大きさまたは癌性細胞数の低減または安定化を示す。

#### [0122]

本明細書で使用する場合、「予防 / 防止する」、「予防 / 防止」および「予防 / 防止の」とは、疾患または特定の増殖障害などの障害の獲得または発生するリスクの低減あるいは、疾患または増殖障害などの障害の再発の低減または阻害を示す。一実施形態では、本明細書に記載の障害のいずれかに対して遺伝的素因を有する患者、好ましくはヒトに予防措置として本発明の化合物を投与する。

#### [0123]

本明細書で使用する場合、「1つの治療薬」および「複数の治療薬」という用語は、疾患または増殖障害などの障害またはその1つまたは複数の症状の治療、管理または改善に利用可能なあらゆる作用剤を示す。特定の実施形態では、「治療薬」という用語は、本発明の化合物を示す。他の特定の実施形態では、「治療薬」という用語は、本発明の化合物を示さない。好ましくは、治療薬は、疾患または増殖障害などの障害またはその1つまたは複数の症状の治療、管理、予防または改善に有用であることが知られている作用剤あるいは、こうした目的で従来用いられてきたまたは現時点で用いられている作用剤である。

# [0124]

本明細書で使用する場合、「相乗」という用語は、本発明の化合物と別の処置剤(予防薬または治療薬など)との組み合わせのうち、これらの処置剤の相加効果よりも効果的ものを示す。処置剤の組み合わせの相乗効果(予防薬または治療薬の組み合わせなど)が得られると、使用する1種または複数種の処置剤の投薬量を減らすおよび/または疾患または増殖障害などの障害のある被検体に前記処置剤を投与する頻度を減らすことができる。使用する処置剤(予防薬または治療薬など)の投薬量を減らせるおよび/または前記処置剤の投与頻度を減らせることで、疾患または増殖障害などの障害の予防、管理または治療時の前記処置剤の有効性を落とすことなく、被検体に対する前記処置剤投与に関連した毒性が低減される。また、相乗効果が得られると、疾患または増殖障害などの障害の予防、管理または治療時における作用剤の有効性を改善できる。最後に、処置剤の組み合わせなど)の相乗効果によって、いずれかの処置剤を単独で使用することに伴う不都合な副作用または望まれない副作用を回避または低減できることもある。

## [0125]

本明細書で使用する場合、「副作用」という表現は、処置剤(予防薬または治療薬など)の望まれない作用および不都合のある作用を包含する。副作用は常に望まれないが、望まれない作用が必ずしも不都合であるとはかぎらない。ある処置剤(予防薬または治療薬など)の不都合な作用は、有害または厄介または危険を伴う場合がある。副作用としては、発熱、寒気、倦怠感、胃腸管毒性(胃や腸の潰瘍およびびらんを含む)、悪心、嘔吐、神経毒性、腎毒性、腎臓毒性(乳頭壊死および慢性間質性腎炎などの症状を含む)、肝毒性(血清肝臓酵素濃度の上昇を含む)、骨髄毒性(白血球減少症、骨髄抑制、血小板減少症および貧血を含む)、口渇、金属味、妊娠延長、脱力感、傾眠、疼痛(筋肉痛、骨痛および頭痛を含む)、脱毛、無力症、目眩、錯体外路症状、静止不能、心血管障害および性機能障害があげられるが、これに限定されるものではない。

#### [0126]

本明細書で使用する場合、「組み合わせ」とは、2種類以上の処置剤(1種または複数種の予防薬および/または治療薬)を用いることを示す。「併用」という用語は、疾患または増殖障害などの障害のある被検体に処置剤(予防薬および/または治療薬)を投与する順序については制限しない。疾患または障害、例えば癌などの増殖障害のある被検体に、第1の処置剤(本発明の化合物などの予防薬または治療薬)を、第2の処置剤(抗癌剤

10

20

30

40

などの予防薬または治療薬)を投与する前(5分、15分、30分、45分、1時間、2時間、4時間、6時間、12時間、24時間、48時間、72時間、96時間、1週間、2週間、3週間、4週間、5週間、6週間、8週間または12週間前など)、これと同時にまたはこれよりも後で(5分、15分、30分、45分、1時間、2時間、4時間、6時間、12時間、2時間、4時間、72時間、96時間、1週間、2週間、3週間、4週間、5週間、6週間、8週間または12週間後など)投与することが可能である。

#### [0127]

本明細書で使用する場合、「複数の処置剤/療法」および「1つの処置剤/療法」という用語は、増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状などの障害または疾患の予防、治療、管理または改善に利用可能なあらゆるプロトコール、方法および/または作用剤を示し得る。

### [0128]

本明細書で使用する場合、「プロトコール」とは、投薬スケジュールおよび投与計画を含む。本明細書でのプロトコールは、使用方法であり、予防プロトコールおよび治療プロトコールを含む。

#### [0129]

本明細書で使用する場合、「管理する」、「管理の」および「管理」という用語は、被検体が処置剤(予防薬または治療薬など)から得る有益な効果(疾患の治癒にはつながらない)を示す。特定の実施形態では、被検体に1種または複数種の処置剤(1種または複数種の予防薬または治療薬など)を投与して、疾患の進行または悪化を防止する目的で、その疾患を「管理する」。

#### [ 0 1 3 0 ]

本明細書で使用する場合、化合物を「実質的に」含む組成物とは、その組成物が約80 重量%を超え、より好ましくは約90重量%を超え、なお一層好ましくは約95重量%を 超え、最も好ましくは約97重量%を超えてその化合物を含有することを意味する。

### [0131]

本明細書で使用する場合、「実質的に完全な」反応とは、その反応が、約80重量%を超える所望の生成物、より好ましくは約90重量%を超える所望の生成物、なお一層好ましくは約95重量%を超える所望の生成物、最も好ましくは約97重量%を超える所望の生成物を含むことを意味する。

### [0132]

本明細書で使用する場合、ラセミ混合物とは、分子のキラル中心に対して、あるエナンチオマーが約50%とその対応するエナンチオマー約50%とを意味する。本発明は、本発明の化合物の、あらゆるエナンチオマー純度の混合物、エナンチオマー濃縮された混合物、ジアステレオマー純度の混合物、ジアステレオマー濃縮された混合物ならびにラセミ混合物を包含する。

# [0133]

エナンチオマー混合物およびジアステレオマー混合物は、キラル相ガスクロマトグラフィ、キラル相高性能液体クロマトグラフィ、化合物のキラル塩複合体としての結晶化またはキラル溶媒中での化合物の結晶化といった周知の方法で、それらの成分のエナンチオマーまたはジアステレオマーに分離できる。また、エナンチオマーおよびジアステレオマーは、周知の不斉合成法によって、ジアステレオマー純度の中間体またはエナンチオマー純度の中間体、試薬および触媒から得られる。

# [0134]

本発明の化合物は、本明細書ではその化学構造および / または化学名によって定義される。ある化合物が化学構造と化学名の両方で参照され、化学構造と化学名とが一致しない場合、化学構造がその化合物を示す上での決定要因となる。

#### [0135]

獣医学的な用途または家畜類の改善目的で非ヒト動物、あるいは臨床用途で人間などの 患者に投与する場合、本発明の化合物は、単離された形態で、あるいは、薬学組成物中で 10

20

30

40

単離された形態として投与される。本明細書で使用する場合、「単離された」とは、本発明の化合物が(a)植物または細胞、好ましくは細菌培養物などの天然起源または(b)合成有機化学反応混合物のいずれかの他の成分から分離されていることを意味する。好ましくは、本発明の化合物は、従来の技法で精製される。本明細書で使用する場合、「精製される」とは、単離された場合に、この単離物に、立体異性体の混合物またはジアステレオマー的純度またはエナンチオマー的純度の単離物のいずれかとして、単離物の重量比で少なくとも95%、好ましくは少なくとも98%の本発明の化合物が含有されることを意味する。

## [0136]

本明細書で使用する場合、ある化合物を「実質的に含まない」組成物とは、その組成物がその化合物を、約20重量%未満、より好ましくは約10重量%未満、なお一層好ましくは約5重量%未満、最も好ましくは約3重量%未満しか含まないことを意味する。

#### [0137]

ここでは、安定した構造が得られる置換基の選択肢と組み合わせのみ考慮している。当該選択肢と組み合わせは当業者には自明であり、過度の実験をせずとも決定できるものである。

### [0138]

本発明の非限定的な例をあげることを意図した、以下の詳細な説明ならびに例示的な実施例を参照することで、本発明についてさらに十分に理解することができる。

# [0139]

B . 本発明の化合物

本発明は、式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(I V)、(V)、(VI)、(VII)、(VIII)の化合物および表1に記載の化合物 ならびに、その互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレート、水和物、 多形およびプロドラッグを包含する。

### [0140]

式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、(VIII)の化合物は、Hsp90の活性を阻害し、癌などの増殖障害を治療または予防する目的で、特に有用である。また、式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VI I)、(VIII)の化合物は、別の抗癌剤と併用して与えた場合に、癌の治療で特に有用である。

#### [0141]

一実施形態において、本発明は、

10

20

$$R_2$$
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_4$ 
 $R_4$ 
 $R_4$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 
 $R_9$ 
 $R_9$ 

$$R_2$$
 $R_{14}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{1$ 

から選択される構造式で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、R $_2$ 、R $_3$ 、 R $_4$ 、R $_1$ 4 および R $_1$ 5 については、上記にて定義してある。 【 0 1 4 2 】

一実施形態において、本発明は、

$$R_2$$
 $R_{14}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{1$ 

$$R_{2}$$
 $R_{14}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{14}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{15}$ 

から選択される構造式で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、R $_2$ 、R $_3$ 、  $^{30}$  R $_4$ 、R $_1$ 4 および R $_1$ 5 については、上記にて定義してある。

# [0143]

式(I)の化合物の一態様では、R $_1$ 4 が - C(O)OEt、R $_1$ 5 がメチル、R $_3$  が - OMeまたは - OEtである場合、R $_2$ は、 - OMe、 - OEtまたは - O(置換されていてもよい複素環)ではない。

# [0144]

別の実施形態では、本発明は、構造式(II)

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、R $_2$ 、R $_3$ 、R $_4$ 、R $_1$  $_4$ および R $_1$  $_5$ については、上記にて定義してある。

# [0145]

### [0146]

別の実施形態では、本発明は、構造式(III)

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_7$ 
 $R_7$ 

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、R $_2$ 、R $_3$ 、R $_5$ 、Z、n、XおよびX $_1$ については、上記にて定義してある。

# [0147]

別の実施形態では、本発明は、構造式(IV)

10

20

30

HO
$$\begin{array}{c|c}
R_{41} & Y_{42} \\
Y_{42} & Y_{42}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
Y_{41} & Y_{40} \\
Y_{42} & Y_{42}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
Y_{41} & Y_{40} \\
Y_{42} & Y_{42}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
Y_{41} & Y_{40} \\
Y_{42} & Y_{42}
\end{array}$$

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、

 $X_{4}$  1 は、O、SまたはNR  $_{4}$  2 であり、

 $X_{42}$  は、 $CR_{44}$  またはN であり、

 $Y_{40}$ は、NまたはCR $_{43}$ であり、

Y<sub>4</sub>1 は、NまたはCR<sub>45</sub>であり、

 $Y_{42}$  は、それぞれについて独立して、N、C または $CR_{46}$  であり、

 $R_{4}$  1 は、  $\cdot$  H、  $\cdot$  OH、  $\cdot$  SH、 置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいアルキニル、 置換されていてもよいシクロアルキル、 置換されていてもよいシクロアルケニル、 置換されていてもよいへテロシクリル、 置換されていてもよいアリール、 置換されていてもよいへテロアリール、 置換されていてもよいアラルキル、 置換されていてもよいへテロアラルキル、 ハロ、 シアノ、 ニトロ、 グアナジノ、 ハロアルキル、 ヘテロアルキル、 アルコキシまたはシクロアルコキシ、 ハロアルコキシ、

 $-NR_{10}R_{11}, -OR_{7}, -C(O)R_{7}, -C(O)OR_{7}, -C(S)R_{7}, -C(O)SR_{7}, -C(S)SR_{7}, -C(S)OR_{7}, -C(S)NR_{10}R_{11}, -C(NR_{8})OR_{7}, -C(NR_{8})R_{7}, -C(NR_{8})NR_{10}R_{11}, -C(NR_{8})SR_{7}, -OC(O)R_{7}, -OC(O)OR_{7}, -OC(S)OR_{7}, -OC(NR_{8})OR_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)OR_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)R_{10}R_{11}, -OC(S)NR_{10}R_{11}, -OC(NR_{8})NR_{10}R_{11}, -SC(O)NR_{10}R_{11}, -SC(O)NR_{10}R_{11}, -SC(O)R_{7}, -NR_{7}C(S)NR_{10}R_{11}, -OC(NR_{8})R_{7}, -SC(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -SC(O)R_{7}, -$ 

## であり、

R<sub>4</sub>2は、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいへテロアラルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、

-C(O)R<sub>7</sub>, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>C(O)OR<sub>7</sub>, -C(O)OR<sub>7</sub>, -OC(O)R<sub>7</sub>, -C(O)NR<sub>10</sub>R<sub>11</sub>, -S(O)<sub>p</sub>R<sub>7</sub>, -S(O)<sub>p</sub>OR<sub>7</sub>, または-S(O)<sub>p</sub>NR<sub>10</sub>R<sub>11</sub>

## であり、

 $R_{4}$ 3 および  $R_{4}$ 4 は独立して、-H、-OH、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいヘテロ

10

20

30

40

シクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいヘテロアラルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、

 $-C(O)R_7$ ,  $-C(O)OR_7$ ,  $-OC(O)R_7$ ,  $-C(O)NR_{10}R_{11}$ ,

 $-NR_8C(O)R_7, \ -SR_7, \ -S(O)_pR_7, \ -S(O)_pR_7, \ -S(O)_pOR_7, \ -NR_8S(O)_pR_7, \ -S(O)_pNR_{10}R_{11}$ 

であるか、または R $_4$ 3 および R $_4$ 4 が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロシクリルまたは置換されていてもよいへテロアリールを形成し、

R<sub>45</sub>は、

-H, -OH, -SH, -NR7H, -OR26, -SR26, -NHR26, -O(CH2)mOH, -O(CH2)mSH, -O(CH2)mNR7H, -S(C H2)mOH, -S(CH2)mSH, -S(CH2)mNR7H, -OC(O)NR10R11, -SC(O)NR10R11, -NR7C(O)NR10R11, -OC(O)R7, -SC(O)R7, -NR7C(O)R7, -OCH2C(O)R7, -SC(O)OR7, -NR7C(O)OR7, -OCH2C(O)R7, -SCH2C(O)R7, -NR7CH2C(O)OR7, -OCH2C(O)NR10R11, -SCH2C(O)NR10R11, -NR7CH2C(O)NR10R11, -OS(O)pR7, -SS(O)pR7, -NR7S(O)pR7, -OS(O)pNR10R11, -SS(O)pNR10R11, -NR7S(O)pNR10R11, -OS(O)pOR7, -SS(O)pOR7, -NR7S(O)pOR7, -OC(S)R7, -SC(S)R7, -NR7C(S)R7, -OC(S)NR10R11, -NR7C(S)NR10R11, -NR7C(S)NR10R11, -NR7C(S)NR10R11, -SC(S)NR10R11, -NR7C(S)NR10R11, -NR7C(S)NR10R11, -SC(NR8)NR7, -NR7C(NR8)NR7, -OC(NR8)OR7, -SC(NR8)OR7, -NR7C(NR8)OR7, -SC(NR8)OR7, -NR7C(NR8)NR10R11

R<sub>46</sub>は、それぞれについて独立して、H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいヘテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、

 $-NR_{10}R_{11}$ ,  $-OR_7$ ,  $-C(O)R_7$ ,  $-C(O)OR_7$ ,  $-OC(O)R_7$ ,  $-C(O)NR_{10}R_{11}$ ,  $-NR_8C(O)R_7$ ,  $-SR_7$ ,  $-S(O)_pR_7$ ,

からなる群から選択される。

# [0148]

別の実施形態では、本発明は、構造式(V)

 $R_{41}$   $R_{42}$   $R_{43}$   $R_{43}$   $R_{42}$   $R_{43}$   $R_{43}$   $R_{44}$   $R_{45}$   $R_{45}$  R

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、R $_4$ <sub>2</sub>、R $_4$ <sub>3</sub>、R $_4$ <sub>5</sub>および X $_4$ <sub>2</sub>については、上記にて定義してある。

10

20

30

30

50

### [0149]

別の実施形態では、本発明は、構造式(VI)

$$R_{55}$$
 $R_{52}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 
 $R_{53}$ 

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、

 $X_{45}$  d C R  $_{54}$  またはN であり、

R  $_5$   $_6$  は、 - H、メチル、エチル、イソプロピル、およびシクロプロピルからなる群から選択され、

R  $_5$   $_2$  は、 - H、メチル、エチル、n - プロピル、イソプロピル、n - ブチル、n - ペンチル、n - ヘキシル、 - (C H  $_2$  )  $_2$  O C H  $_3$  、 - C H  $_2$  C (O)O H、および - C(O)N(C H  $_3$  )  $_2$  からなる群から選択され、

R  $_{5}$   $_{3}$  および R  $_{5}$   $_{4}$  は各々独立して、 - H、メチル、エチルまたはイソプロピルであるか、

 $R_{5}$  3 および  $R_{5}$  4 が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、フェニル、シクロヘキセニルまたはシクロオクテニル環を形成し、

R  $_5$   $_5$  は、 - H、 - O H、 - O C H  $_3$  、およびO C H  $_2$  C H  $_3$  からなる群から選択される。

# [0150]

別の実施形態では、本発明は、構造式(VII)

(VII)

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、R $_4$ 1 およびR $_4$ 2 については、上

記にて定義してある。

## [0151]

別の実施形態では、本発明は、構造式(VIII)

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 
 $R_{50}$ 

で表される化合物またはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロドラッグを提供するものであり、式中、R $_2$ 、R $_3$ 、R $_4$ 、R $_5$ 0、Xおよび X $_2$ 0については、上記にて定義してある。

# [0152]

式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)または(VIII)で表される化合物の一実施形態では、 $R_2$  および  $R_3$  が各々独立して、 - OH、 - SHまたは - NHR  $_7$  である。一態様では、 $R_2$  および  $R_3$  が各々独立して、 - OHまたは - SHである。一態様では、 $R_2$  および  $R_3$  がともに - OHである。

## [0153]

式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、または(VIII)で表される化合物の一実施形態では、 $R_4$ が、 $C1 \sim C6$  アルキル、 $C1 \sim C6$  ハロアルキル、 $C1 \sim C6$  アルコキシ、 $C1 \sim C6$  アルコキシ、 $C1 \sim C6$  アルキルスルファニルまたは $C3 \sim C6$  シクロアルキルである。一態様では、 $R_4$  が $C1 \sim C6$  アルキルまたは $C3 \sim C6$  シクロアルキルである。

## [0154]

式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、または(VIII)で表される化合物の一実施形態では、 $R_4$ が、低級アルキル、低級アルコキシ、低級シクロアルキル、および低級シクロアルコキシからなる群から選択される。

# [0155]

式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)または(II)で表される化合物の一実施形態では、 $R_{1.4}$ および $R_{1.5}$ が、それぞれについて独立して、  $\cdot$  H、  $\cdot$  C(O)  $R_{7}$ 、  $\cdot$  C(O)  $R_{1.0}$  R<sub>1.1</sub>、  $\cdot$  C(O)  $R_{7}$ 、 置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいアルケール、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいシクロアルケール、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキルである。 一態様では、 $R_{1.4}$  が独立して、  $\cdot$  H、  $\cdot$  C(O)  $R_{7}$ 、  $\cdot$  C(O)  $R_{1.0}$  R  $_{1.1}$  または  $\cdot$  C(O)  $OR_{7}$  である。別の態様では、 $R_{1.5}$  が  $\cdot$  Hまたは低級アルキルである。

# [ 0 1 5 6 ]

式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)または(II)で表される化合物の一実施形態では、 $R_{1/4}$  および  $R_{1/5}$  が一緒になって、置換されていてもよいヘテロシクリルまたは置換されていてもよいヘテロアリールを形成する。

# [0157]

式(IA)、(IB)または(IC)で表される化合物の一実施形態では、化合物が、

10

20

30

40

20

30

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_7$ 
 $R_7$ 

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_7$ 
 $R_7$ 

である。

[0158]

一態様では、 $R_2$  および  $R_3$  が各々独立して、 - O H または - S H であり、 40  $R_4$  が C 1 ~ C 6 アルキルまたは C 3 ~ C 6 シクロアルキルである。別の態様では、 R  $_7$  および R  $_8$  がそれぞれについて独立して、 - H または低級アルキルである。

,または

[0159]

式(III)または(VIII)で表される化合物の一実施形態では、X が C H  $_2$  である。

[0160]

式(III)または(VIII)で表される化合物の一実施形態では、Xが、・N・、- O・または・S・である。

[0161]

式(III)で表される化合物の一実施形態では、 $X_1$ がOである。式(III)で表 50

される化合物の一実施形態では、X」がSである。

## [0162]

式(III)で表される化合物の一実施形態では、zが、それぞれについて独立して、 置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよ いアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアル ケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換さ れていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよ いヘテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキ ル、アルコキシ、ハロアルコキシ、

 $-NR_{10}R_{11}, -OR_{7}, -C(O)R_{7}, -C(O)OR_{7}, -C(S)R_{7}, -C(O)SR_{7}, -C(S)SR_{7}, -C(S)OR_{7}, -C(S)NR_{10}R_{11}, -C(NR_{8})OR_{7}, -C(NR_{8})R_{7}, -C(NR_{8})R_{10}R_{11}, -C(NR_{8})SR_{7}, -OC(O)R_{7}, -OC(O)OR_{7}, -OC(S)OR_{7}, -OC(NR_{8})OR_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)OR_{7}, -SC(O)R_{8}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)R_{8}, -SC(O)R_{10}R_{11}, -OC(O)R_{10}R_{11}, -OC(O)R_{10}R_{11}, -SC(O)R_{10}R_{11}, -SC(O)R_{10}R_{11}, -SC(O)R_{10}R_{11}, -SC(O)R_{10}R_{11}, -SC(O)R_{10}R_{11}, -SC(O)R_{10}R_{11}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{8})R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{8}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{8}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)R_{7}, -NR_{7}C(O)R_{7}, -SC(O)R_{7}, -SC(O)R_{7$ 

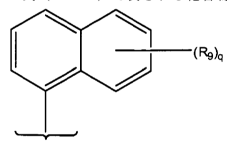
である。一態様において、 Z は、 C 1 ~ C 6 アルキル、 C 1 ~ C 6 ハロアルキル、 C 1 ~ C 6 アルコキシ、 C 1 ~ C 6 ハロアルコキシ、 C 1 ~ C 6 アルキルスルファニルまたは C 3 ~ C 6 シクロアルキルである。

#### [0163]

式(III)で表される化合物の一実施形態では、nが1である。式(III)で表される化合物の一実施形態では、nが0である。

#### [0164]

式(III)で表される化合物の一実施形態では、R、が以下の式で表される。



式中、

R<sub>9</sub>は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいへテロアラルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、ペテロアルキル、へのS(O)<sub>p</sub>R<sub>7</sub>, -C(O)R<sub>7</sub>, -C(O)OR<sub>7</sub>, -OC(O)R<sub>7</sub>, -C(O)NR<sub>10</sub>R<sub>11</sub>, -NR<sub>8</sub>C(O)R<sub>7</sub>, -SR<sub>7</sub>, -S(O)<sub>p</sub>R<sub>7</sub>, -OS(O)<sub>p</sub>R<sub>7</sub>, -S(O)<sub>p</sub>OR<sub>7</sub>, -NR<sub>8</sub>S(O)<sub>p</sub>R<sub>7</sub>, or -S(O)<sub>p</sub>NR<sub>10</sub>R<sub>11</sub>, -S(O)<sub>p</sub>OR<sub>7</sub>, -OP(O)(OR<sub>7</sub>)<sub>2</sub>, または-SP(O)(OR<sub>7</sub>)<sub>2</sub> からなる群から選択される置換基であるか、

または2つのR<sub>9</sub>基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって縮合環を形成し、qが0または1から7の整数である。

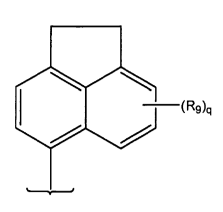
## [0165]

一実施形態では、式(III)で表される化合物において、 R  $_5$  は、以下の式で表される。

10

20

30



$$(R_9)_u$$

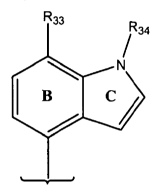
式中、

qが0または1から5の整数であり、

uが0または1から5の整数である。

## [0166]

一実施形態では、式(III)で表される化合物において、 R  $_5$  は、以下の式で表される。



式中、

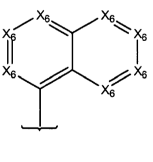
R  $_3$   $_3$  は、ハロ、低級アルキル、低級アルコキシ、低級ハロアルキル、低級ハロアルコキシおよび低級アルキルスルファニルであり、

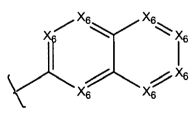
 $R_{34}$  は、H、低級アルキルまたは低級アルキルカルボニルであり、

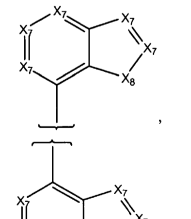
環Bおよび環Cは、1つまたは複数の置換基で置換されていてもよい。

## [0167]

一実施形態では、式(III)で表される化合物において、R $_5$ が、







$$X_7$$
 $X_7$ 
 $X_7$ 
 $X_8$ 

$$X_7$$
 $X_7$ 
 $X_8$ 

10

20

40

からなる群から選択され、

式中、

40

50

 $X_6$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{1,7}$ )であり、ただし、少なくとも3つの $X_6$  基が、CHおよびCR $_9$ から独立して選択され、

 $X_7$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N  $^+$  (R $_{1.7}$ )であり、ただし、少なくとも 3 つの  $X_7$  基が、CHおよび CR $_9$  から独立して選択され、

 $X_8$  は、それぞれについて独立して、CH  $_2$  、CHR  $_9$  、C(R  $_9$ )  $_2$  、S、S(O) p、NR  $_7$  またはNR  $_1$   $_7$  であり、

Xgは、それぞれについて独立して、NまたはCHであり、

 $X_{10}$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_{9}$ 、N、N(O)、N  $^{+}$  (R $_{17}$ ) であり、ただし、少なくとも 1 つの  $X_{10}$  が、CHおよび CR $_{9}$  から選択され、

R。は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていて

もよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいへテロアラルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、へテロアルキル、-NR $_{10}$ R $_{11}$ , -OR $_{7}$ , -C(O)R $_{7}$ , -C(O)OR $_{7}$ , -OC(O)R $_{7}$ , -C(O)NR $_{10}$ R $_{11}$ , -NR $_{8}$ C(O)R $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ R $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ RR $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ NR $_{10}$ R $_{11}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ , または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ 

からなる群から選択される置換基であるか、

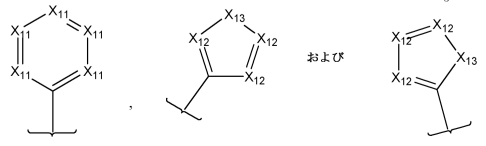
または 2 つの R  $_9$  基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって縮合環を形成し、 R  $_1$   $_7$  は、それぞれについて独立して、 - H、アルキル、アラルキル、 - C ( O ) R  $_7$  、 - C ( O ) O R  $_7$  または - C ( O ) N R  $_1$  。 R  $_1$   $_1$  である。

#### [0168]

一実施形態では、式(III)で表される化合物において、 R $_5$ が、置換されていても よいインドリル、置換されていてもよいベンゾイミダゾリル、置換されていてもよいイン ダゾリル、置換されていてもよい 3 H - インダゾリル、置換されていてもよいインドリジ ニル、置換されていてもよいキノリニル、置換されていてもよいイソキノリニル、置換さ れていてもよいベンゾキサゾリル、置換されていてもよいベンゾ「1,3ヿジオキソリル 、置換されていてもよいベンゾフリル、置換されていてもよいベンゾチアゾリル、置換さ れていてもよいベンゾ [ d ] イソキサゾリル、置換されていてもよいベンゾ [ d ] イソチ アゾリル、置換されていてもよいチアゾロ[4,5-c]ピリジニル、置換されていても よいチアゾロ [5,4-c]ピリジニル、置換されていてもよいチアゾロ [4,5-b]ピリジニル、置換されていてもよいチアゾロ [5,4-b] ピリジニル、置換されていて もよいオキサゾロ[4,5-c]ピリジニル、置換されていてもよいオキサゾロ[5,4 - c ] ピリジニル、置換されていてもよいオキサゾロ [ 4 , 5 - b ] ピリジニル、置換さ れていてもよいオキサゾロ[5,4-b]ピリジニル、置換されていてもよいイミダゾピ リジニル、置換されていてもよいベンゾチアジアゾリル、ベンゾキサジアゾリル、置換さ れていてもよいベンゾトリアゾリル、置換されていてもよいテトラヒドロインドリル、置 換されていてもよいアザインドリル、置換されていてもよいキナゾリニル、置換されてい てもよいプリニル、置換されていてもよいイミダゾ [4,5-a]ピリジニル、置換され ていてもよいイミダゾ [ 1 , 2 - a ] ピリジニル、置換されていてもよい 3 H - イミダゾ [4,5-b]ピリジニル、置換されていてもよい1H-イミダゾ[4,5-b]ピリジ ニル、置換されていてもよい 1 H - イミダゾ [ 4 , 5 - c ] ピリジニル、置換されていて もよい3H-イミダゾ[4,5-c]ピリジニル、置換されていてもよいピリドピルダジ ニルおよび置換されていてもよいピリドピリミジニル、置換されていてもよいピロロ[2 ,3 ] ピリミジル、置換されていてもよいピラゾロ [3,4] ピリミジル、置換されてい てもよいシクロペンタイミダゾリル、置換されていてもよいシクロペンタトリアゾリル、 置換されていてもよいピロロピラゾリル、置換されていてもよいピロロイミダゾリル、置 換されていてもよいピロロトリアゾリルまたは置換されていてもよいベンゾ(b)チエニ ルである。

# [0169]

一実施形態では、式(III)で表される化合物において、Rϛが、



10

20

30

からなる群から選択され、

式中、

 $X_{1}$  は、それぞれについて独立して、C H、C R  $_{9}$  、N 、N (O )またはN  $^{+}$  (R  $_{1}$   $_{7}$  )であり、

 $X_{12}$ は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも 1 つの  $X_{12}$  基が、CHおよび CR $_9$  から独立して選択され

 $X_{1}_{3}$ は、それぞれについて独立して、O、S、S(O)p、NR $_{7}$ またはNR $_{1}_{7}$ であり、

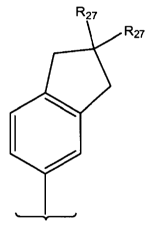
R  $_9$  は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいへテロアラルキル、人口、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、ヘテロアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、-NR $_{10}$ R $_{11}$ , -OR $_7$ , -C(O)R $_7$ , -C(O)OR $_7$ , -OC(O)R $_7$ , -C(O)NR $_{10}$ R $_{11}$ , -NR $_8$ C(O)R $_7$ , -S(O) $_p$ R $_7$ , -S(O) $_p$ OR $_7$ , -S(O) $_p$ OR $_7$ , -OP(O)(OR $_7$ ) $_2$ , または -S(O)(OR $_7$ ) $_2$ , または -SP(O)(OR $_7$ ) $_2$ , または -SP(O)(OR $_7$ ) $_2$ , または -SP(O)(OR $_7$ ) $_2$ 

からなる群から選択される置換基であるか、

または 2 つの R <sub>9</sub> 基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって縮合環を形成し、 R <sub>1 7</sub> は、それぞれについて独立して、アルキルまたはアラルキルである。

## [0170]

一実施形態では、式(IIII)で表される化合物において、 R $_5$ が、



であり、

式中、R<sub>27</sub>は、それぞれについて独立して、・H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、

 $-NR_{10}R_{11}$ ,  $-OR_7$ ,  $-C(O)R_7$ ,  $-C(O)OR_7$ ,  $-OC(O)R_7$ ,  $-C(O)NR_{10}R_{11}$ ,  $-NR_8C(O)R_7$ ,  $-SR_7$ ,  $-S(O)_pR_7$ ,

または $-S(O)_pNR_{10}R_{11}$ ,  $-S(O)_pOR_7$ ,  $-OP(O)(OR_7)_2$ ,  $-SP(O)(OR_7)_2$ ,  $-S(O)_pOR_7$ ,  $-OP(O)(OR_7)_2$ , または $-SP(O)(OR_7)_2$ 

からなる群から選択される置換基であるか、

または 2 つの  $R_{27}$  基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、置換されていてもよいシクロアルキル環または置換されていてもよいヘテロシクリル環を形成する。

10

30

20

40

20

30

40

[0171]

式(III)で表される化合物の一実施形態では、R $_5$ が置換されていてもよいフェニルである。

[0172]

式(III)で表される化合物の一実施形態では、 $R_5$ が $X_2$ 0 $R_5$ 0である。一態様では、 $X_2$ 0がC1~C4アルキルであり、 $R_5$ 0が置換されていてもよいフェニルまたはベンゾ [d][1,3]ジオキソール - 5 - イルである。

[0173]

[0174]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、 $X_{4}$ 1 がNR $_{4}$ 2 であり、 $X_{4}$ 2 がCR $_{4}$ 4 である。

[0175]

 式(IV)で表される化合物の一実施形態では、X<sub>4 1</sub>がNR<sub>4 2</sub>であり、X<sub>4 2</sub>がN である。

[0176]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、R $_4$ 1 が、 - H、低級アルキル、低級アルコキシ、低級シクロアルキル、および低級シクロアルコキシからなる群から選択される。

[0177]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、R $_4$ 1 が、 - H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、およびシクロプロポキシからなる群から選択される。

[0178]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、 $X_{4,1}$ がNR $_{4,2}$ であり、R $_{4,2}$ が、- H、低級アルキル、低級シクロアルキル、- C(O)N(R $_{2,7}$ ) $_2$ 、および - C(O)O H からなる群から選択され、式中、各R $_{2,7}$ が独立して - H または低級アルキルである。

[0179]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、 $X_{41}$ が  $NR_{42}$ であり、 $R_{42}$ が、 - H、メチル、エチル、n - プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、n - ブチル、s e c - ブチル、 t e r t - ブチル、n - ペンチル、n - ヘキシル、 - C ( O ) O H、 - (  $CH_2$  )  $_m$  C ( O ) O H、 -  $CH_2$  O  $CH_3$  、 -  $CH_2$  C  $H_3$  、 および - C ( O ) N (  $CH_3$  )  $_7$  からなる群から選択される。

[0180]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、R $_4$ 3およびR $_4$ 4が独立して、 - H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、およびシクロプロポキシからなる群から選択される。

[0181]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、 $X_{42}$ が $CR_{44}$ であり、 $Y_{40}$ が $CR_{43}$ であり、 $R_{43}$ および $R_{44}$ が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、シクロアルケニル、アリール、ヘテロシクリルまたはヘテロアリール環を形成する。

[0182]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、R $_4$  $_3$ およびR $_4$  $_4$ が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、C $_5$ ~C $_8$ シクロアルケニルまたはC $_5$ ~C $_8$ アリールを形成する。

[0183]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、R $_4$ <sub>5</sub>またはCR $_4$ <sub>5</sub>が、-H、-O

H、-SH、-NHっ、低級アルコキシ、低級アルキルアミノ、および低級ジアルキルア ミノからなる群から選択される。

#### [0184]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、 $R_{AS}$ が、・H、・OH、メトキシ、 およびエトキシからなる群から選択される。

#### [0185]

式(IV)で表される化合物の一実施形態では、X₄ 1 が〇である。

#### [0186]

式(V)で表される化合物の一実施形態では、X₄₂がCR₄₄であり、R₄₃および R <sub>a a</sub> が独立して、 - H、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、 メトキシ、エトキシ、プロポキシ、およびシクロプロポキシからなる群から選択される。

#### [0187]

式(V)で表される化合物の一実施形態では、 $X_{4,2}$ がCR $_{4,4}$ であり、R $_{4,3}$ および R 4 4 が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、シクロアルケニル、アリール、ヘ テロシクリルまたはヘテロアリール環を形成する。

#### [0188]

式(V)で表される化合物の一実施形態では、R43およびR44が、それらが結合す る炭素原子と一緒になって、Cϛ~CgシクロアルケニルまたはCϛ~Cgアリールを形 成する。

# [0189]

式(V)で表される化合物の一実施形態では、 $X_{42}$ が $CR_{44}$ である。

式(V)で表される化合物の一実施形態では、X₄₂がNである。

# [0191]

式(VII)で表される化合物の一実施形態では、R₄ィが、-H、低級アルキル、低 級アルコキシ、低級シクロアルキル、および低級シクロアルコキシからなる群から選択さ れる。

## [0192]

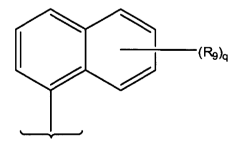
式(VII)で表される化合物の一実施形態では、R₄」が、・H、メチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、シクロプロピル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、およびシ クロプロポキシからなる群から選択される。

# [0193]

式(VII)で表される化合物の一実施形態では、Rょっが・Hまたは置換されていて もよい低級アルキルである。

# [0194]

式(VIII)で表される化合物の一実施形態では、R、。が以下の式



で表され、

# 式中、

R。は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていて もよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアル キル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいヘテロシクリル、 置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていて 20

10

30

40

もよいアラルキル、置換されていてもよいヘテロアラルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、-NR $_{10}$ R $_{11}$ , -OR $_{7}$ , -C(O)OR $_{7}$ , -C(O)OR $_{7}$ , -OC(O)R $_{7}$ , -C(O)NR $_{10}$ R $_{11}$ , -NR $_{8}$ C(O)R $_{7}$ , -SR $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ R $_{7}$ , -OS(O) $_{p}$ R $_{7}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -NR $_{8}$ S(O) $_{p}$ R $_{7}$ , または-S(O) $_{p}$ NR $_{10}$ R $_{11}$ , -S(O) $_{p}$ OR $_{7}$ , -OP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ または-SP(O)(OR $_{7}$ ) $_{2}$ からなる群から選択される置換基であるか、

または2つのR<sub>9</sub>基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって縮合環を形成し、qは、0または1から7の整数である。

## [0195]

一実施形態では、式(VIII)で表される化合物において、R $_5$ <sub>0</sub>が以下の式で表される。

$$(R_9)_q$$

$$(R_9)_U$$

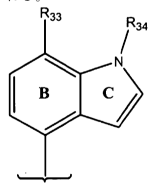
式中、

q は、0 または1 から5 の整数であり、

uは、0または1から5の整数である。

## [0196]

一実施形態では、式(VIII)で表される化合物において、R $_5$ <sub>0</sub>が以下の式で表される。



式中、

 $R_{33}$ は、ハロ、低級アルキル、低級アルコキシ、低級ハロアルキル、低級ハロアルコキシおよび低級アルキルスルファニルであり、

R34は、H、低級アルキルまたは低級アルキルカルボニルであり、

環Bおよび環Cは、1つまたは複数の置換基で置換されていてもよい。

#### [0197]

一実施形態では、式(VIIII)で表される化合物において、 $R_{50}$ が、

20

10

30

$$X_{6}$$
 $X_{6}$ 
 $X_{6}$ 
 $X_{6}$ 
 $X_{6}$ 
 $X_{6}$ 
 $X_{6}$ 
 $X_{6}$ 
 $X_{6}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{7}$ 
 $X_{8}$ 

および

40

からなる群から選択され、

式中、

 $X_6$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{1.7}$ )であり、ただし、少なくとも3つの $X_6$  基が、CHおよびCR $_9$ から独立して選択され、

 $X_7$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{1.7}$ )であり、ただし、少なくとも3つの $X_7$  基が、CHおよびCR $_9$  から独立して選択され、

 $X_8$  は、それぞれについて独立して、CH $_2$ 、CHR $_9$ 、C(R $_9$ ) $_2$ 、S、S(O)p、NR $_7$ またはNR $_1$  $_7$ であり、

X<sub>9</sub>は、それぞれについて独立して、NまたはCHであり、

 $X_{10}$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_{9}$ 、N、N(O)、N $^{+}$ (R $_{17}$ ) 50

であり、ただし、少なくとも1つの $X_{1}$   $_{0}$  が、CH およびCR  $_{0}$  から選択され、

R  $_9$  は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、とドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ハロアルキル、ヘテロアルキル、ハス $_{10}R_{11}$ ,  $_{10}R_{$ 

からなる群から選択される置換基であるか、

または 2 つの R  $_9$  基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって縮合環を形成し、 R  $_1$   $_7$  は、それぞれについて独立して、 - H、アルキル、アラルキル、 - C(O)R  $_7$  、 - C(O)OR  $_7$  または - C(O)NR  $_1$   $_0$  R  $_1$   $_1$  である。

## [0198]

一実施形態では、式(VIII)で表される化合物において、R、のが、置換されてい てもよいインドリル、置換されていてもよいベンゾイミダゾリル、置換されていてもよい インダゾリル、置換されていてもよい3H‐インダゾリル、置換されていてもよいインド リジニル、置換されていてもよいキノリニル、置換されていてもよいイソキノリニル、置 換されていてもよいベンゾキサゾリル、置換されていてもよいベンゾ [1,3]ジオキソ リル、置換されていてもよいベンゾフリル、置換されていてもよいベンゾチアゾリル、置 換されていてもよいベンゾ[d]イソキサゾリル、置換されていてもよいベンゾ[d]イ ソチアゾリル、置換されていてもよいチアゾロ[4,5-c]ピリジニル、置換されてい てもよいチアゾロ「5,4-c]ピリジニル、置換されていてもよいチアゾロ「4,5b]ピリジニル、置換されていてもよいチアゾロ[5,4-b]ピリジニル、置換されて いてもよいオキサゾロ [ 4 , 5 - c ] ピリジニル、置換されていてもよいオキサゾロ [ 5 , 4 - c ] ピリジニル、置換されていてもよいオキサゾロ [ 4 , 5 - b ] ピリジニル、置 換されていてもよいオキサゾロ [5,4-6]ピリジニル,置換されていてもよいイミダ ゾピリジニル、置換されていてもよいベンゾチアジアゾリル、ベンゾキサジアゾリル、置 換されていてもよいベンゾトリアゾリル、置換されていてもよいテトラヒドロインドリル 、置換されていてもよいアザインドリル、置換されていてもよいキナゾリニル、置換され ていてもよいプリニル、置換されていてもよいイミダゾ [4,5-a]ピリジニル、置換 されていてもよいイミダゾ [ 1 , 2 - a ] ピリジニル、置換されていてもよい 3 H - イミ ダゾ「4,5-bヿピリジニル、置換されていてもよい1H-イミダゾ「4,5-bヿピ リジニル、置換されていてもよい 1 H - イミダゾ [ 4 , 5 - c ] ピリジニル、置換されて いてもよい3H-イミダゾ [4,5-c] ピリジニル、置換されていてもよいピリドピル ダジニルおよび置換されていてもよいピリドピリミジニル、置換されていてもよいピロロ [2,3]ピリミジル、置換されていてもよいピラゾロ[3,4]ピリミジル、置換され ていてもよいシクロペンタイミダゾリル、置換されていてもよいシクロペンタトリアゾリ ル、置換されていてもよいピロロピラゾリル、置換されていてもよいピロロイミダゾリル 、置換されていてもよいピロロトリアゾリルまたは置換されていてもよいベンゾ(b)チ エニルである。

## [0199]

一実施形態では、式(VIIII)で表される化合物において、 $R_{50}$ が、

10

20

30

20

30

40

50

$$X_{11}$$
 $X_{11}$ 
 $X_{11}$ 
 $X_{12}$ 
 $X_{12}$ 
 $X_{12}$ 
 $X_{12}$ 
 $X_{13}$ 
 $X_{12}$ 
 $X_{13}$ 
 $X_{12}$ 
 $X_{13}$ 

からなる群から選択され、

式中、

 $X_{1}$   $_1$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)またはN $^+$ (R $_1$  $_7$ )であり、

 $X_{12}$  は、それぞれについて独立して、CH、CR $_9$ 、N、N(O)、N $^+$ (R $_{17}$ )であり、ただし、少なくとも1つの $X_{12}$  基が、CHおよびCR $_9$  から独立して選択され

 $X_{13}$ は、それぞれについて独立して、O、S、S(O)p、NR $_7$ またはNR $_{17}$ であり、

R  $_9$  は、それぞれについて独立して、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいヘテロシクリル、置換されていてもよいハテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、置換されていてもよいヘテロアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘテロアルキル、ハアカリ、 -NR  $_{10}$ R  $_{11}$ , -OR  $_{7}$ , -C(O)R  $_{7}$ , -C(O)OR  $_{7}$ , -OC(O)R  $_{7}$ , -C(O)NR  $_{10}$ R  $_{11}$ , -NR  $_{8}$ C(O)R  $_{7}$ , -S(O)  $_{p}$ OR  $_{7}$ , -OP(O)(OR  $_{7}$ )  $_{2}$ , または-SP(O)(OR  $_{7}$ )  $_{2}$ , または-SP(O)(OR  $_{7}$ )  $_{2}$ , または-SP(O)(OR  $_{7}$ )  $_{2}$ 

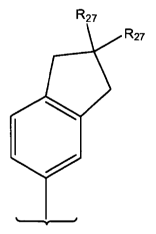
からなる群から選択される置換基であるか、

2つのR<sub>9</sub>基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、縮合環を形成し、

R<sub>17</sub>は、それぞれについて独立して、アルキルまたはアラルキルである。

[0200]

式(VIII)で表される化合物の一実施形態では、R5╻が



であり、

式中、R<sub>27</sub>は、それぞれについて独立して、-H、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいへテロシクリル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいへテロアリール、置換されていてもよいアラルキル、ハロ、シアノ、ニトロ、グアナジノ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、ハロアルキル、ヘ

20

30

テロアルキル、

 $-NR_{10}R_{11}$ ,  $-OR_7$ ,  $-C(O)R_7$ ,  $-C(O)OR_7$ ,  $-OC(O)R_7$ ,  $-C(O)NR_{10}R_{11}$ ,  $-NR_8C(O)R_7$ ,  $-SR_7$ ,  $-S(O)_pR_7$ ,  $-OS(O)_pR_7$ ,  $-S(O)_pOR_7$ ,  $-NR_8S(O)_pR_7$ ,

または- $S(O)_pNR_{10}R_{11}$ , - $S(O)_pOR_7$ , - $OP(O)(OR_7)_2$ , - $SP(O)(OR_7)_2$ , - $S(O)_pOR_7$ , - $OP(O)(OR_7)_2$ , または- $SP(O)(OR_7)_2$ 

からなる群から選択される置換基であるか、

2つのR<sub>27</sub>基が、それらが結合する炭素原子と一緒になって、置換されていてもよい シクロアルキルまたは置換されていてもよいヘテロシクリル環を形成する。

[0201]

式(VIII)で表される化合物の一実施形態では、 $R_{50}$ が、置換されていてもよいフェニルまたはベンゾ [d][1,3]ジオキソール - 5 - イルである。一態様では、 $R_{50}$ が置換されていてもよいフェニルである。別の態様では、 $R_{50}$ が置換されていてもよいスェニルである。別の態様では、 $R_{50}$ が置換されていてもよいベンゾ [d][1,3]ジオキソール - [5] - イルである。

[0202]

式(VIII)で表される化合物の一実施形態では、 $X_{20}$ がC1~C4Pルキルである。

[0203]

式(VIII)で表される化合物の一実施形態では、 $X_{20}$ がC 1~C 4 アルキルであり、X がC H $_2$  であり、 $R_2$  および R $_3$  が各々独立して、 - O H または - S H であり、 R $_4$  が C 1~C 6 アルキルまたは C 3~C 6 シクロアルキルである。

[0204]

別の実施形態では、化合物が、

エチル4 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) - 6-メチル-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロピリミジン-5-カルボキシレート、

4 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) - 6 - エチル-3,4,6,7 - テトラヒドロ-1 H - ピロロ[3,4-d]ピリミジン-2,5-ジオン、

4 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-3,4-ジヒドロフロ[3,4-d]ピリミジン-2,5(1H,7H)-ジオン、

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) - 4 - (1-メチル-1H-インドール-5-イル) - 4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H) - オン、

4 - (ベンゾ[d][1,3]ジオキソール - 5 - イルメチル) - 3 - (2,4 - ジヒドロキシ - 5 - イソプロピルフェニル) - 4,5 - ジヒドロ - 1,2,4 - トリアジン - 6(1H) - オン、

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-4-(4-モルホリノフェニル)-4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H)-オン、

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-4-(4-(ジメチルアミノ)フェニル)-4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H)-オンまたは

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) - 4 - (4-メトキシベン 40ジル) - 4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H) - オンからなる群から 選択されるか、

あるいはその互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレートまたはプロド ラッグである。

[0205]

本発明の一例としての化合物を、その互変異性体、薬学的に許容される塩、溶媒和物、 クラスレート、水和物、多形またはプロドラッグも含めて以下の表 1 に示す。

[0206]

(表1)

番号	構造	名称	
1	HO O O NH O	エチル4-(2, 4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-6-メチル-2-オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピリミジン-5-カルボキシレート	10
2	HO HN NH	4-(2, 4-ジヒドロキシ -5-イソプロピルフェニ ル)-6-エチル-3, 4, 6, 7-テトラヒドロ-1H -ピロロ[3, 4-d]ピリ ミジン-2, 5-ジオン	
3	HO O O O NH O	4-(2, 4-ジヒドロキシ -5-イソプロピルフェニ ル)-3, 4-ジヒドロフロ [3, 4-d] ピリミジン- 2, 5(1H, 7H)-ジオン	20
4	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	3-(2, 4-ジヒドロキシ -5-イソプロピルフェニ ル)-4-(1-メチル-1 H-インドール-5-イル) -4, 5-ジヒドロ-1, 2, 4-トリアジン-6(1 H)-オン	30
5	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	4- (ベンゾ [d] [1, 3] ジオキソール-5-イル メチル) -3- (2, 4-ジ ヒドロキシ-5-イソプロピ ルフェニル) -4, 5-ジヒ ドロ-1, 2, 4-トリアジ ン-6 (1H) -オン	40

50

6	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	3-(2, 4-ジヒドロキシ -5-イソプロピルフェニ ル)-4-(4-モルホリノ フェニル)-4, 5-ジヒド ロ-1, 2, 4-トリアジン -6(1H)-オン	10
7	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	3-(2, 4-ジヒドロキシ -5-イソプロピルフェニ ル)-4-(4-(ジメチル アミノ)フェニル)-4,5 -ジヒドロ-1,2,4-ト リアジン-6(1H)-オン	20
8	HO N N N O	3-(2, 4-ジヒドロキシ -5-イソプロピルフェニ ル)-4-(4-メトキシベ ンジル)-4, 5-ジヒドロ -1, 2, 4-トリアジン- 6(1H)-オン	30

# [0207]

本明細書において化合物を構造式で表す場合、その化合物に存在し得る他のあらゆる互変異性形態もその構造式を包含する点は理解できよう。上記にて示したものと類似の互変異性構造を形成できる本明細書に開示の式で表される化合物も好ましい。

## [0208]

同様に、プロドラッグすなわち、in vivoで本発明の化合物に代謝または加水分解可能な化合物も本説明に包含される。

## [0209]

当業者であれば、加水分解可能な他の保護基を本発明の化合物と併用して、本説明に包含されるプロドラッグを得られることを理解するであろう。

# [0210]

## C.本発明の化合物の製造方法

本発明の化合物は、周知の標準合成方法論によって得られるものである。たとえば、March, J.、Advanced Organic Chemistry; Reactions Mechanisms, and Structure、第4版、1992を参

照のこと。特に、本発明の化合物は以下のスキームで入手可能なものである。このように、本発明の化合物および中間体の調製に有用な開始材料は、商業入手が可能であるか、商業入手可能な材料から周知の合成方法および試薬を用いて調製できるものである。

#### [0211]

1つまたは複数の反応ステップの間、反応性官能基を保護しておき、後に脱保護してもとの官能性に戻すことが可能である。水酸基に適した保護基の例としては、ベンジル、メトキシメチル、アリル、トリメチルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、酢酸塩などがあげられる。好適なアミン保護基の例としては、ベンジルオキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、tert-ブチル、ベンジル、フルオレニルメチルオキシ-カルボニル(Fmoc)があげられる。好適なチオール保護基の例としては、ベンジル、tert-ブチル、アセチル、メトキシメチルなどがあげられる。他の好適な保護基が当業者間で周知であり、T.W.Greene、Protecting Groups in Organic Synthesis、John Wiley&Sons,Inc.1981に記載されているものを含む。

#### [0212]

本発明の化合物を調製するのに有用な別の方法が、2005年11月17日に出願された米国特許出願第11/282,119号明細書、2006年8月17日に出願された米国特許出願第11/506,185号明細書、2005年8月18日に出願された米国仮特許出願第60/725,044号明細書、2006年8月10日に出願された米国版特許出願第11/502,346号明細書、2006年8月10日に出願された米国特許出願第11/502,347号明細書、2006年8月10日に出願された米国特許出願第11/502,347号明細書、2006年5月25日に出願された米国仮特許出願第60/808,375号明細書、2006年5月25日に出願された米国仮特許出願第60/808,375号明細書、2006年5月25日に出願された米国仮特許出願第60/808,375号明細書、2006年5月25日に出願された米国仮特許出願第60/808,251号明細書(各出願の教示内容全体を本明細書に援用する)に見いだすことが可能である。

## [0213]

本発明の化合物を、以下のスキームI~IIIに従って調製することも可能である。

# [0214]

## スキーム I:

30

10

30

スキーム II:

$$P'O$$
 $P'O$ 
 $P'O$ 

スキーム III:

20

30

40

50

または

## [0215]

また、本発明の化合物を、以下の実施例に示すようにして調製することも可能である。 【 0 2 1 6 】

# D. 本発明の化合物の用途

本発明は、被検体、好ましくはヒト被検体に、1種または複数種の本発明の化合物および前記化合物を含む組成物を投与して、Hsp90の活性を阻害あるいは、癌などの増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状を予防、治療、管理または改善することを含む治療法に関する。

## [0217]

一実施形態では、本発明は、c-kitの異常な発現および / または活性化が要因として関連している癌を治療することに関する。この方法は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、(VII)、(VIII)、(VIII) で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表 1 に記載の化合物を患者に投与することを含む。

## [0218]

一実施形態では、本発明は、B c r - A b l の発現が要因として関連している癌を治療することに関する。この方法は、有効量の式(I A )、(I B )、(I C )、(I D )、(I I )、(I I I )、(I V )、(V )、(V I I )、(V I I I )で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表 1 に記載の化合物を患者に投与することを含む。

#### [0219]

一実施形態では、本発明は、flt-3の異常な発現および/または活性化が要因として関連している癌を治療することに関する。この方法は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII))、(VIII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を患者に投与することを含む。

# [0220]

一実施形態では、本発明は、EGFRの異常な発現および / または活性化が要因として関連している癌を治療することに関する。この方法は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、(VII)、(VIII) 、(VIII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表 1 に記載の化合物を患者に投与することを含む。

#### [0221]

一実施形態では、本発明は、正常な細胞に比してHsp90が過剰発現される癌を治療することに関する。この方法は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(VI)、(VII)、(VIII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を患者に投与することを含む。Hsp90が過剰発現される癌の例としては、びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)があげられる。

## [0222]

一態様において、本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VIII)、(VIII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表 1 に記載の化合物を細胞に投与することを含む、細胞におけるHsp90の活性を阻害する方法を提供するものである。一実施形態では、被検体、好ましくは哺乳動物およびより好ましくはヒトの細胞に、この化合物を投与する。

## [0223]

別の態様では、本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(VII)、(VII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を哺乳動物に投与することを含む、哺乳動物における増殖障害を治療または予防する方法を提供するものである。一実施形態では、ヒトに化合物を投与して増殖障害を治療または予防する。別の実施形態では、増殖障害が癌である。別の実施形態では、1つまたは複数の別の治療薬と一緒に化合物を投与する。好ましい実施形態では、別の治療薬が抗癌剤である。

# [0224]

別の態様では、本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(VII)、(VII)、(VIII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を哺乳動物に投与することを含む、哺乳動物における癌を治療するための方法を提供するものである。一実施形態では、ヒトに化合物を投与して癌を治療または予防する。別の実施形態では、1つまたは複数の別の治療薬と一緒に化合物を投与する。好ましい実施形態では、1つまたは複数の別の治療薬が抗癌剤である。

#### [0225]

別の態様では、本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(VII)、(VII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を哺乳動物に投与することを含む、哺乳動物におけるc‐kit関連癌を治療するための方法を提供するものである。一実施形態では、ヒトに化合物を投与してc‐kit関連癌を治療または予防する。別の実施形態では、1つまたは複数の別の治療薬が抗癌剤である。

#### [0226]

別の態様では、本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(VII)、(VII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を哺乳動物に投与することを含む、哺乳動物におけるBcr-Abl関連癌を治療するための方法を提供するものである。一実施形態では、ヒトに化合物を投与してBcr-Abl関連癌を治療または予防する。別の実施形態では、1つまたは複数の別の治療薬が抗癌剤である。

#### [0227]

別の態様では、本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(I)、(III)、(III)、(III)、(III)、(III)、(III)、(III) で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表 1 に記載の化合物を哺乳動物に投

10

20

30

40

20

30

40

50

与することを含む、哺乳動物における f 1 t 3 関連癌を治療するための方法を提供するものである。一実施形態では、ヒトに化合物を投与して f 1 t 3 関連癌を治療または予防する。別の実施形態では、1 つまたは複数の別の治療薬と一緒に化合物を投与する。好ましい実施形態では、1 つまたは複数の別の治療薬が抗癌剤である。

## [0228]

別の態様では、本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(VII)、(VII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を哺乳動物に投与することを含む、哺乳動物におけるEGFR関連癌を治療するための方法を提供するものである。一実施形態では、ヒトに化合物を投与してEGFR関連癌を治療または予防する。別の実施形態では、1つまたは複数の別の治療薬と一緒に化合物を投与する。好ましい実施形態では、1つまたは複数の別の治療薬が抗癌剤である。

#### [0229]

別の態様では、本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、(VIII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を哺乳動物に投与することを含む、同じタイプの正常な細胞に比してHsp90が上方制御されることが特徴である哺乳動物における癌を治療するための方法を提供するものである。一実施形態では、ヒトに化合物を投与して、Hsp90の上方制御に関連した癌を治療または予防する。別の実施形態では、Hsp90の上方制御に関連した癌がDLBCLである。別の実施形態では、1つまたは複数の別の治療薬と一緒に化合物を投与する。好ましい実施形態では、1つまたは複数の別の治療薬が抗癌剤である。

#### [0230]

別の態様では、本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(VII)、(VII)、(VIII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を被検体に投与することを含む、血管形成の治療または阻害を必要とする被検体で、血管形成を治療または阻害するための方法を提供するものである。

## [0231]

別の態様では、本発明は、新生血管を有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(III

# [0232]

本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(IV)、(V)、(V)、(VII)、(VIII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を投与することを含む、感染の予防、治療、管理または改善を必要とする被検体において、感染を予防、治療、管理または改善するための方法を提供するものである。

#### [0233]

一態様において、本発明は、真菌感染を治療または予防する方法に関する。

#### [0234]

一態様において、本発明は、酵母感染を治療または予防する方法に関する。

#### [ 0 2 3 5 ]

一態様において、本発明は、カンジダ(Candida)酵母によって生じる酵母感染

を治療または予防する方法に関する。

- [0236]
  - 一態様において、本発明は、細菌感染を治療または予防する方法に関する。
- [0237]
- 一態様において、本発明は、グラム陽性菌によって生じる細菌感染を治療または予防する方法に関する。
- [0238]
- 一態様において、本発明は、グラム陰性菌によって細菌感染を治療または予防する方法に関する。
- [0239]

一態様において、本発明は、ウイルス感染を治療または予防する方法に関する。

- [0240]
- 一態様において、本発明は、インフルエンザウイルス、ヘルペスウイルス、肝炎ウイルスまたはHIVウイルスによって生じるウイルス感染を治療または予防する方法に関する
- [0241]
- 一態様において、本発明は、インフルエンザA型ウイルス、単純ヘルペス1型ウイルス、C型肝炎ウイルス、B型肝炎ウイルス、HIV-1ウイルスまたはエプスタイン・バーウイルスによって生じるウイルス感染を治療または予防する方法に関する。
- [0242]
  - 一態様において、本発明は、寄生虫感染を治療または予防する方法に関する。
- [0243]
- 一態様において、本発明は、原虫感染を治療または予防する方法に関する。
- [0244]
- 一態様において、本発明は、熱帯熱マラリア原虫またはクルーズトリパノソーマによって生じる感染を治療または予防する方法に関する。
- [0245]
- 一態様において、本発明は、リーシュマニア原虫によって生じる感染を治療または予防 する方法に関する。
- [0246]
  - 一態様において、本発明は、アメーバ感染を治療または予防する方法に関する。
- [0247]
- 一態様において、本発明は、蠕虫感染を治療または予防する方法に関する。
- [0248]
- 一態様において、本発明は、マンソン住血吸虫によって生じる感染を治療または予防する方法に関する。
- [0249]
- 一態様において、本発明の化合物を1つまたは複数の別の抗感染治療薬との組み合わせで投与する。
- [0250]

本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(IV)、(V)、(V)、(VII)、(VIII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を投与することを含む、トポイソメラーゼIIを阻害するための方法を提供するものである。

[0251]

別の実施形態では、トポイソメラーゼIIが疾患と関連し、化合物を投与することでその疾患が治療または予防される。

- [0252]
  - 一態様において、疾患は増殖性疾患である。
- [0253]

50

10

20

30

別の態様では、増殖性疾患が癌である。

## [0254]

一態様において、疾患は感染である。

#### [0255]

## [0256]

本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(IV)、(VII)、(VII」)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を投与することを含む、免疫障害の治療を必要とする被検体において免疫障害を治療する方法を提供するものである。一実施形態では、免疫障害は、多発性硬化症、重症筋無力症、ギラン・バレー、自己免疫性ブドウ膜炎、自己免疫性溶血性貧血、悪性貧血、自己免疫性血小板減少症、側頭動脈炎、抗リン脂質抗体症候群、ウェゲナー肉芽腫症などの血管炎、ベーチェット病、乾癬、疱疹状皮膚炎、尋常性天疱瘡、白斑、クローン病、潰瘍性大腸炎、原発性胆汁性肝硬変、自己免疫性肝炎、1型または免疫介在性の真性糖尿病、グレーブス病、橋本甲状腺炎、自己免疫性卵巣炎および精巣炎、副腎の自己免疫障害、関節リウマチ、紅斑性狼瘡、強皮症、多発性筋炎、皮膚筋炎、強直性脊椎炎およびシェーグレン症候群からなる群から選択される

#### [0257]

本発明は、有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)で表される化合物またはそのいずれかの実施形態の化合物または表1に記載の化合物を投与することを含む、免疫の抑制を必要とする被検体において免疫応答を抑制する方法を提供するものである。一実施形態では、免疫抑制を必要とする被検体は、皮膚移植、心臓、腎臓、肺、肝臓、膵臓、角膜、腸、胃などの臓器移植または組織移植を受けた被検体である。別の実施形態では、免疫抑制を必要とする被検体は、幹細胞移植を受けた被検体である。移植は、同系移植(すなわち、遺伝的構成が同一のドナーからの移植)、同種移植(すなわち、同一種のドナーからの移植)または異種移植(すなわち、異なる種のドナーからの移植)があり得る

# [0258]

本発明は、このような治療を必要とする被検体においてG-CSF、GM-CSF、IL-12、IL-1 、IL-23、IL-6、IL-8 およびINF- などの炎症性サイトカインの生成を阻害する方法を提供するものである。この方法は、有効量の式(IA 、 (IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(IV)、(V)、(V)、(V)、(V)、(V)、(V)、(V)、(V)、(V) 、(V) 、(V

10

20

30

40

20

30

40

50

#### [0259]

## 1 . c - k i t 関連癌

て・kitへのSCF結合は、造血幹細胞および前駆細胞をアポトーシスから保護する(Leeら、1997、J.Immunol.、159:3211~3219)ため、コロニー形成および造血の一助をなす。急性骨髄性白血病(AML)ではて・kitの発現が観察されることが多く、急性リンパ性白血病(ALL)でもときおりこれが観察される(概要については、Sperlingら、1997、Haemat.、82:617~621;Escribanoら、1998、Leuk.Lymph.、30:459~466を参照のこと)。 c・kitは大多数のAML細胞で発現されるが、その発現は疾患進行の兆候であるようには見えない(Sperlingら、1997、Haemat.82:617~621)。しかしながら、SCFは、化学療法剤によって誘導されるアポトーシスからAML細胞を保護した(Hassanら、1996、Acta.Hem.、95:257~262)。このため、本発明の化合物でHsp90を阻害してc・kitが分解されると、これらの作用剤の有効性が増すことになり、AML細胞のアポトーシスが誘導されることもある。

#### [0260]

骨髄異形成症候群 ( S a w a d a b 、 1 9 9 6 、 B l o o d 、 8 8 : 3 1 9 ~ 3 2 7 ) または慢性骨髄性白血病(CML)(Sawaiら、1996、Exp.Hem.、2: 116~122)のある患者から得た細胞のクローン増殖が、他のサイトカインとの組み 合わせたSCFによって有意に増大することが見いだされた。CMLは、骨髄のフィラデ ルフィア染色体陽性細胞の増殖が特徴(Verfaillieら、1998、Leuk. 、12:136~138)であり、主にアポトーシス死の阻害が原因で生じるように見え る(Jones、1997、Curr.Opin.Onc.、9:3~7)。フィラデル フィア染色体p210.sup.BCR-ABLの生成物がアポトーシスの阻害を媒介す るという報告がなされている(Bediら、1995、Blood、86:1148~1 158)。p210.sup.BCR-ABLおよびc-kit RTKはいずれもアポ トーシスを阻害し、p62.sup.dokが基質ではないかとされている(Carpi n o ら、1 9 9 7、 C e l l 、8 8 : 1 9 7 ~ 2 0 4 ) ため、これらのキナーゼによるク ローン増殖が共通のシグナル伝達経路によって生じる可能性がある。しかしながら、 c‐ kitはp210.sup.BCR-ABLと直接相互作用するとの報告もある(Hal lekら、1996、Brit.J Haem.、94:5~16)ことから、c-ki tがCML病理において一層原因性の高い役割を果たしているかもしれないと思われる。 このため、本発明の化合物でHsp90を阻害することで生じるc-kitの分解がCM Lの治療において有用であることが分かるであろう。

# [0261]

正常な直腸結腸粘膜は c - kitを発現しない(Belloneら、1997、J.Cell Physiol.、172:1~11)。しかしながら、直腸結腸癌では c - kitが頻繁に発現され(Belloneら、1997、J.Cell Physiol.、172:1~11)、いくつかの結腸癌細胞株でSCFおよび c - kitの自己分泌ループが観察されている(Toyotaら、1993、Turn.Biol.、14:295~302;Lahmら、1995、Cell Growth&Differ.、6:1111~118;Belloneら、1997、J.Cell Physiol.、172:1~11)。また、中和抗体を用いた自己分泌ループの破壊(Lahmら、1995、Cell Growth&Differ.、6:1111~118)および c - kitおよび/またはSCFの下方制御によって、細胞増殖が大幅に阻害される(Lahmら、1995、Cell Growth&Differl.、6:1111~118;Belloneら、1997、J.Cell Physiol.、172:1~11)。

## [0262]

胃癌細胞株でもSCF/c-kit自己分泌ループが観察されて(Turnerら、1992、Blood、80:374~381; Hassanら、1998、Digest

20

30

40

50

(99)

. Diss.Science、43:8~14) おり、c-kit の構成的活性化も胃腸管間質腫瘍(GIST)にとって重要であるように見える。GISTは、消化系の最も一般的な間葉系腫瘍である。90%を超えるGISTがc-kitを発現するが、これはGISTの腫瘍細胞がカハール介在細胞(ICC)由来ではないかという推測内容と一致する(Hirotag、1998、Science、279:577~580)。別々の患者数名のGISTで発現されるc-kitで、構成的活性化につながる突然変異が細胞内膜近傍ドメインにあることが観察された(Hirotag、1998、Science 279:577~580)。このため、本発明の化合物でHsp900を阻害してc-kitを分解することは、これらの癌の治療に効果のある手段となるであろう。

## [0263]

男性の生殖細胞腫瘍は組織学的に、生殖細胞の特徴を保持する精上皮腫と胚性分化(e mbryonal differentiation)を呈することがある非精上皮腫と に分類されてきた。精上皮腫および非精上皮腫はいずれも、上皮内癌(CIS)と呼ばれ る前浸潤期から始まると考えられている(Murtyら、1998、Sem.Oncol .、25:133~144)。c-kitおよびSCFはいずれも、胚形成時の生殖腺の 正常な発達に不可欠であることが報告されている(Lovelandら、1997、J. Endocrinol.、153:37~344)。 受容体またはリガンドのいずれか が失われると、生殖細胞のない動物になった。出生後の精巣で、c‐kitはライディッ ヒ細胞と精祖細胞で発現されることが見いだされたが、SCFはセルトリ細胞で発現され た(Lovelandら、1997、J. Endocrinol.、153:337~3 4 4 )。ヒトパピローマウイルス16(HPV16)E6およびE7癌遺伝子を発現して いるトランスジェニックマウスでは、高い頻度でライディッヒ細胞から精巣腫瘍が発症す る(Kondohら、1991、J. Virol.、65:3335~3339; Kon dohら、1994、J.Urol.、152:2151~2154)。これらの腫瘍は c - k i t およびSCFの両方を発現し、自己分泌ループが、E6およびE7との会合に よる網膜芽細胞腫遺伝子産物および機能的p53の細胞損失に関連した腫瘍形成の一助と なっている可能性がある(Kondohら、1995、Oncogene、10:341 ~ 3 4 7 ) (Dyson 5 、 1 9 8 9 、 Science 、 2 4 3 : 9 3 4 ~ 9 3 7 ; We rness6、1990、Science、248:76~79;Scheffner6 1990、Cell、63:1129~1136)。HPV16 E6およびE7を発 現しているマウスでは、SCFの欠陥シグナル伝達突然変異体(Kondohら、199 Canc. Res.、56:4343~4346)によって精巣腫瘍の形成が阻害された 。c-kitキナーゼ活性化は、これらの動物での腫瘍形成において中心的役割を果たす ため、Hsp90を阻害し、これによってc-kitの分解を引き起こす本発明の化合物 は、ヒトパピローマウイルスに関連した精巣腫瘍の予防または治療に有用なものとなろう

#### [0264]

生殖細胞腫瘍で c - k i t が発現されることから、大多数の上皮内癌および精上皮腫では受容体が発現されるが、 c - k i t は少数の非精上皮腫でのみ発現されることが分かる ( S t r o h m e y e r ら、1991、 C a n c . R e s . 、51:1811~1816; R a j p e r t - d e M e y t s ら、1994、 I n t . J . A n d r o l . 、17:85~92; I z q u i e r d o ら、1995、 J . P a t h o l . 、177:253~258; S t r o h m e y e r ら、1995、 J . U r o l . 、153:511~515; B o k e n m e y e r ら、1996、 J . C a n c e . R e s . 、Clin.On c o l . 、122:301~306; S a n d l o w ら、1996、 J . A n d r o l . 、17:403~408)。このため、本発明の化合物でH s p 90を阻害して生じる c - k i t の分解は、これらの癌の治療に効果のある手段となるであろう。

## [0265]

SCFおよびc-kitは、成長中の齧歯類の中枢神経系全体に発現され、その発現パ

20

30

40

50

ターンから、神経外胚葉細胞の成長、遊走および分化に何らかの役割を果たしているであるうと思われる。SCFおよびc‐kitの発現については、成人の脳でも報告されている(Hamelら、1997、J.Neuro‐Onc.、35:327~333)。c‐kitの発現は正常なヒト脳組織でも観察されている(Tadaら、1994、J.Neuro.、80:1063~1073)。頭蓋内腫瘍の大部分をなす神経膠芽腫細胞および星状細胞腫は、星状細胞の腫瘍性形質転換によって生じる(Levinら、1997、Principles&Practice of Oncology、2022~2082)。c‐kitの発現は、神経膠芽腫細胞株および組織で観察されている(Berdelら、1992、Canc.Res.、52:3498~3502;Tadaら、1994、J.Neuropath.、89:158~165)。

[0266]

c - k i t と星状細胞腫の病理との関連性はそれほど明らかではない。正常な星状細胞 での c - k i t 発現についての報告がなされてはいる(Nataliら、1992、In t.J.Canc.、52:197~201)、(Tada5、1994、J.Neur o.、80:1063~1073)が、これが発現されないという報告をしているものも ある(Kristtら、1993、Neuro.、33:106~115)。前者の場合 、高悪性度の腫瘍で高レベルのc-kit発現が観察された(Kristtら、1993 、 N e u r o . 、 3 3 : 1 0 6 ~ 1 1 5 )のに対し、後者の場合は、研究者らは星状細胞 腫の発現をまったく検出することができなかった。また、神経芽細胞腫でのc‐kitお よびSCFの発現については相反する報告も存在する。ある研究では、神経芽細胞腫細胞 株がSCFを頻繁に発現するがc-kitはほとんど発現しないことを見いだした。一次 腫瘍では、神経芽細胞腫の約8%でc‐kitが検出されたのに対し、SCFは腫瘍の1 8%で認められた(Beckら、1995、Blood、86:3132~3138)。 これとは対照的に、他の研究(Cohenら、1994、Blood、84:3465~ 3472)では、検討対象とした14の神経芽細胞腫細胞株すべてにc‐kit/SCF 自己分泌ループが含まれ、受容体とリガンド両方の発現が検討対象とした腫瘍試料の45 % で観察された。 2 つの細胞株では、抗 - c - k i t 抗体が細胞増殖を阻害したことから 、SCF/c-kit自己分泌ループが増殖に関与しているのではないかと思われた(C ohenら、1994、Blood、84:3465~3472)。このため、本発明の 化合物でHsp90を阻害して生じるc‐kitの分解は、中枢神経系のいくつかの癌の 治療に効果のある手段となるであろう。

[0267]

# 2 . B c r - A b l 関連癌

融合タンパク質 B c r - A b l を生成するフィラデルフィア染色体は、慢性骨髄性白血病(C M L)患者の大部分(95%超)、急性リンパ性白血病(A L L)患者の10~25%、急性骨髄性白血病(A M L)の約2~3%と関連している。また、B c r - A b l は、C M L に似た顆粒球過形成、骨髄単球性白血病、リンパ腫、赤白血病をはじめとする他の多種多様な血液悪性腫瘍の一因である(L u g o ら、M C B (1989)、9:1263~1270; D a l e y ら、S c i e n c e (1990)、247:824~830; H o n d a、B l o o d (1998)、91:2067~2075 (これらの引用文献各々の教示内容全体を本明細書に援用する)を参照のこと)。

[0268]

多数の異なる種類の証拠が、p210およびp185 BCR-ABLなどのBcr-Abl腫瘍性タンパク質がこれらの白血病における原因因子であるという論点を裏付けている(CampbellaおよびArlinghaus著、「Current Status of Bcr Gene Involvement with Human Leukemia」、Advances in Cancer Research、KleinおよびVandeWoude編、フロリダ州オーランド、Academic Press, Inc.、57:227~256、1991(その教示内容全体を本明細書に援用する

))。悪性の活性は、主にBcr‐Ablタンパク質の高度に活性化されたタンパク質チロシンキナーゼ活性ならびに、そのタンパク質基質との異常な相互作用によるものである(Arlinghausら著、UCLA Symposia on Molecularand Cellular Biology New Series,Acute Lymphoblastic Leukemia、R.P.GaleおよびD.Hoelzer編、ニューヨーク州ニューヨーク、Alan R.Liss,Inc.、108:81~90、1990(その教示内容全体を本明細書に援用する))。Bcr・Abl腫瘍性タンパク質p210 Bcr・AblはCMLおよびALLの両方と関連しているのに対し、これよりも小さな腫瘍性タンパク質であるp185 BCR・ABLは、ALL患者と関連していたが、なかにはp185を発現するCML患者もいるCampbellら、1991)。

[0269]

#### 3 . F L T 3 関連癌

FLT3関連癌は、不適切なFLT3活性が検出される癌である。FLT3関連癌は、白血病およびリンパ腫などの血液の悪性腫瘍を含む。いくつかの実施形態では、FLT3関連癌は、急性骨髄性白血病(AML)、B前駆細胞急性リンパ性白血病、骨髄異形成白血病、T細胞急性リンパ性白血病、混合型白血病(MLL)または慢性骨髄性白血病(CML)を含む。

[0270]

## 4 . E G F R 関連癌

EGFR関連癌は、不適切なEGFR活性(構成的チロシンキナーゼ活性を生じるEGFRの突然変異またはEGFRの過剰発現など)が要因として関連している癌である。不適切なEGFR活性は、神経芽細胞腫、直腸癌、結腸癌、家族性大腸腺腫症および遺伝性非ポリポーシス性直腸結腸癌などの腸の癌、食道癌、口唇癌、咽頭癌、下咽頭癌、舌癌、唾液腺癌、胃癌、腺癌、延髄性甲状腺癌、甲状腺乳頭癌、腎癌、腎実質癌、卵巣癌、子宮類癌、子宮体癌、子宮内膜癌、絨毛癌、膵臓癌、前立腺癌、精巣癌、泌尿器癌、溶腫、神経膠芽腫、星状細胞腫、髄膜種、髄芽腫および末梢性神経外胚葉性腫瘍などの腫瘍、ホジキンリンパ腫、非ホジキンリンパ腫、バーキットリンパ腫、急性リンパ性白血病(AML)、慢性リンパ性白血病(CLL)、急性骨髄性白血病(AML)、慢性骨髄性白血病(CML)、成人T細胞白血病リンパ腫、肝細胞癌、胆嚢癌、気管支癌、小細胞性白血病(CML)、成人T細胞白血病リンパ腫、肝細胞癌、胆嚢癌、気管支癌、小細胞肺癌、非小細胞肺癌、多発性骨髄腫、基底細胞腫、奇形腫、網膜芽細胞腫、脈絡膜黒色腫、精上皮腫、横紋筋肉腫、頭蓋咽頭腫、骨肉腫、軟骨肉腫、筋肉腫、脂肪肉腫、線維肉腫、精上皮腫、横紋筋肉腫、頭蓋咽頭腫、骨肉腫、軟骨肉腫、筋肉腫、脂肪肉腫、線維肉腫、オーイング肉腫および形質細胞腫などのヒトの多数の癌で、予後不良と関連している。

[0271]

特に、EGFRはヒト脳腫瘍の発達に重要な役割を果たしているように見える。脳腫瘍の生検試料で、EGFRをコードする遺伝子の過剰発現、増幅、欠失および構造再構成の出現率の高さが認められている。事実、神経膠芽腫におけるEGFR遺伝子の増幅多形腫瘍は、知られている中では最も一貫した遺伝子異常のうちの1つであり、悪性神経膠腫の約40%でEGFRが過剰発現され、神経膠芽腫全体の約50%でEGFRVIII突然変異が見られる。

[0272]

神経膠腫だけでなく、多くの扁平類表皮癌および乳癌で異常なEGFR発現も報告されている。興味深いことに、EGFRを発現する腫瘍のある多くの患者がEGFRを過剰発現しない腫瘍のある患者よりも予後が悪いということを示唆する証拠がある。

[0273]

非小細胞肺癌(NSCLC)としては、扁平上皮癌、腺癌、細気管支肺胞癌(BAC) および未分化大細胞癌があげられる。NSCLCのある患者のサブセットは、この疾患の維持に必要であると思われるEGFRのチロシンキナーゼドメインに突然変異があることが示されている。このNSCLC患者サブセットに対し、ゲフィチニブすなわち、EGFRを標的にするチロシンキナーゼ阻害剤を用いた治療を行ったところ、短時間で劇的な臨

10

20

30

40

床応答が認められた。

## [0274]

結果として、EGFRの異常な発現を潜在的に阻害または低減する治療戦略が、潜在的な抗癌剤として非常に重要である。

## [0275]

#### 5. 併用療法と不応癌の治療

本発明の併用療法での予防薬または治療薬については、連続投与または同時投与が可能である。特定の実施形態では、本発明の併用療法は、1種または複数種の化合物と、前記化合物と同一の作用機序を持つ少なくとも1種の他の処置剤(もう1つの予防薬または治療薬など)とを含む。もう1つの特定の実施形態では、本発明の併用療法は、本発明の1種または複数種の化合物と、前記化合物とは異なる作用機序を持つ少なくとも1種の他の処置剤(もう1つの予防薬または治療薬など)とを含む。特定の実施形態では、本発明の併用療法は、化合物と一緒に相加効果または相乗効果を持つように機能することで、本発明の1種または複数種の化合物の予防効果または治療効果を高める。特定の実施形態では、本発明の併用療法を用いると、処置剤(予防薬または治療薬など)に伴う副作用が低減される。特定の実施形態では、本発明の併用療法を用いると、1種または複数種の処置剤の有効投薬量が少なくなる。

#### [0276]

併用療法での予防薬または治療薬は、被検体、好ましくはヒト被検体に、同一の薬学組成物で投与可能なものである。別の実施形態では、併用療法の予防薬または治療薬は、別の薬学組成物で被検体に対して同時に投与可能なものである。この予防薬または治療薬を、被検体に対して、同一の投与経路で投与しても異なる投与経路で投与してもよい。

# [0277]

特定の実施形態では、本発明の1種または複数種の化合物を含む薬学組成物を、被検体、好ましくはヒトに投与して、癌などの増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状を予防、治療、管理または改善する。本発明によれば、本発明の薬学組成物は、1種または複数種の他の作用剤(増殖障害あるいはその症状の予防、治療または改善に現時点で用いられている、この目的で従来用いられてきた、あるいはこの目的で有用であることが知られている予防薬または治療薬など)も含むものであってもよい。

## [0278]

この薬学組成物は、たとえば感染のある哺乳動物を治療するための治療法において使用可能なものである。一実施形態において、この薬学組成物は、1種または複数種の別の抗感染薬などの1種または複数種の別の治療薬を含む。

#### [0279]

別の実施形態では、本発明は、感染のある哺乳動物を治療するための薬物の製造に、本明細書にて開示する式のうちのいずれかの化合物を用いることである。

# [0280]

別の実施形態では、本発明は、本明細書にて開示する式のうちのいずれかで表される化合物と薬学的に許容されるキャリアとを含む薬学組成物である。この薬学組成物は、たとえば炎症性障害または免疫障害のある哺乳動物を治療するための治療法において使用可能なものである。一実施形態では、この薬学組成物は、1種または複数種の別の抗炎症薬または1種または複数種の免疫抑制剤など、1種または複数種の別の治療薬を含む。

## [0281]

別の実施形態では、本発明は、炎症性障害または自己免疫障害のある哺乳動物を治療あるいは、免疫抑制が必要な哺乳動物を治療するための薬物の製造に、本明細書にて開示する式のうちのいずれかの化合物を用いる使用法である。

#### [0282]

本発明は、癌などの増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状を、このような増殖障害に対する既存の作用剤療法に対して(完全にまたは部分的に)不応の被検体において、予防、管理、治療または改善するための方法を提供するものであって、前記方法は、前記

10

20

30

40

20

30

40

50

被検体に、有効量である用量の本発明の1種または複数種の化合物と、有効量である用量の1種または複数種の処置剤(増殖障害あるいはその症状の予防、治療、管理または改善に有用な1種または複数種の予防薬または治療薬)とを投与することを含む。本発明はまた、他の処置剤に対して不応であることが明らかになっているが、もはやこれらの処置剤での治療を受けていない患者に、他の任意の作用剤との組み合わせで、本発明の1種または複数種の化合物を投与することで、増殖障害あるいはその症状を予防、治療、管理または改善するための方法を提供するものである。

## [0283]

本発明の化合物および/または他の処置剤については、当業者間で周知のどのような経路で被検体に投与してもよい。投与経路の例としては、静脈内投与、皮内投与、皮下投与といった非経口投与、経口投与(吸入など)、鼻腔内投与、経皮投与(局所投与)、経粘膜投与および直腸投与があげられるが、これに限定されるものではない。

#### [0284]

## 6) 本発明の化合物と組み合わせると有用な作用剤

理論に拘泥されることなく、本発明の化合物は、癌が多剤耐性になってしまっている被検体の治療で特に効果を発揮し得る。化学療法剤を用いると、最初のうちは腫瘍の退縮が生じるが、現時点で癌の治療に用いられているほとんどの作用剤は、腫瘍の進行に対して1つの経路のみ標的としている。このため、多くの場合、1種または複数種の化学療法剤での治療後、腫瘍に多剤耐性が生じてしまい、治療に対して確実に応答することはなる。Hsp90活性を阻害することの利点の1つに、そのクライアントタンパク質のおいくである。とはないがシグナルトランスダクションに関与するタンパク質キナーゼまたは転写因子である。からかが、癌の進行に関与することが示されていることである。よって、Hsp90を阻害することで、腫瘍を進行させるいくつかの経路を同時に短絡する方法が得られる。したがって、本発明のHsp90阻害剤を単独または他の化学療法剤との組み合わせで用いて癌を治療すると、腫瘍の退縮または除去につながりやすく、現時点で利用可能な他の処置剤に比して攻撃的な多剤耐性腫瘍が発生しにくいと思われる。

#### [0285]

一実施形態では、チロシンキナーゼ阻害剤(EGFRチロシンキナーゼ活性を阻害する ゲフィチニブまたはエルロチニブなど)である作用剤と一緒に本発明の化合物を投与する ことができる。別の実施形態では、癌がチロシンキナーゼ阻害剤(ゲフィチニブまたはエルロチニブなど)に対して耐性となってしまった患者に本発明の化合物を投与することができる。この実施形態では、本発明の化合物を単独またはチロシンキナーゼ阻害剤との組み合わせで投与することができる。

## [0286]

別の実施形態では、本発明の化合物は、Bcr-Ablのチロシンキナーゼ活性を阻害 することで作用する化学療法剤であるイマチニブに対して耐性になってしまった血液癌患 者を治療するのに有用である。慢性期のCML患者ならびに急性転化したCML患者では 、イマチニブでの治療によって一般には寛解が誘導されることになる。しかしながら、多 くの症例で、特に寛解前に急性転化した患者では、チロシンキナーゼドメインでBcr-Ab1融合タンパク質に突然変異が生じてこのタンパク質をイマチニブ耐性にしてしまう ため、寛解が長続きしない。(Nimmanapalliら、Cancer Resea rch(2001)、61:1799~1804;Gorre5、Blood(2002 )、100:3041~3044を参照のこと。これらの引用文献各々の教示内容全体を 本明細書に援用する)。本発明の化合物は、Bcr-Ab1/Hsp90複合体を破壊す るHsp90の活性を阻害することで作用する。Bcr-Ablは、Hsp90との複合 体でなければほどなくして分解される。よって、本発明の化合物はイマチニブ耐性白血病 の治療に有効である。これは、本発明の化合物がイマチニブとは異なる機序で作用するた めである。イマチニブに対して耐性ではないBcr-Abl関連癌のある患者あるいは、 癌がイマチニブに対して耐性になってしまった患者に、本発明の化合物を単独またはイマ チニブとの併用で投与することが可能である。

20

30

40

50

#### [ 0 2 8 7 ]

本発明の化合物と同時投与可能な抗癌剤としては、微小管形成を促進および安定化する ことで作用する周知の抗癌薬であって、「パクリタキセル」とも呼ばれるタキソール(商 標)ならびに、タキソテール(商標)などのタキソール(商標)の類似品があげられる。 構造面での共通の特徴としてタキサン型の基本骨格を有する化合物も、微小管の安定化ま たは阻害によるG2・M期の細胞を抑止する機能があることが示されている。

本発明の化合物と組み合わせて使用可能な他の抗癌剤としては、アバスチン、アドリア マイシン、ダクチノマイシン、ブレオマイシン、ビンブラスチン、シスプラチン、アシビ シン;アクラルビシン;アコダゾール塩酸塩;アクロニン;アドゼレシン;アルデスロイ キン;アルトレタミン;アンボマイシン;酢酸アメタントロン;アミノグルテチミド;ア ムサクリン:アナストロゾール:アントラマイシン:アスパラギナーゼ:アスペルリン: アザシチジン;アゼテパ;アゾトマイシン;バチマスタット;ベンゾデパ;ビカルタミド ; ビサントレン塩酸塩; ジメシル酸ビスナフィド; ビゼレシン; 硫酸ブレオマイシン; ブ レキナルナトリウム:ブロピリミン:ブスルファン:カクチノマイシン:カルステロン: カラセミド;カルベチマー;カルボプラチン;カルムスチン;塩酸カルビシン;カルゼレ シン;セデフィンゴール;クロラムブシル;シロレマイシン;クラドリビン;メシル酸ク リスナトール;シクロホスファミド;シタラビン;ダカルバジン;塩酸ダウノルビシン; デシタビン;デキソルマプラチン;デザグアニン;メシル酸デザグアニン;ジアジクオン ;ドキソルビシン;塩酸ドキソルビシン;ドロロキシフェン;クエン酸ドロロキシフェン ;プロピオン酸ドロモスタノロン;デュアゾマイシン;エダトレキセート;塩酸エフロル ニチン;エルサミトルシン;エンロプラチン;エンプロマート;エピプロピジン;塩酸エ ピルビシン;エルブロゾール;塩酸エソルビシン;エストラムスチン;リン酸エストラム スチンナトリウム;エタニダゾール;エトポシド;リン酸エトポシド;エトプリン;塩酸 ファドロゾール;ファザラビン;フェンレチニド;フロクスウリジン;リン酸フルダラビ ン;フルオロウラシル;フルロシタビン;フォスキドン;フォストリエシンナトリウム; ゲムシタビン;塩酸ゲムシタビン;ヒドロキシウレア;塩酸イダルビシン;イホスファミ ド;イルモフォシン;インターロイキンII(組換えインターロイキンIIまたはrIL 2 を含む)、インターフェロン 2 a;インターフェロン 2 b;インターフェロン n 1; インターフェロン n3; インターフェロン Ia; インターフェロン Ib; イプ ロプラチン;塩酸イリノテカン;酢酸ランレオチド;レトロゾール;酢酸リュープロライ ド;塩酸リアロゾール;ロメトレキソールナトリウム;ロムスチン;塩酸ロソキサントロ ン;マソプロコール;マイタンシン;塩酸メクロレタミン;酢酸メゲストロール;酢酸メ レンゲストロール;メルファラン;メノガリル;メルカプトプリン;メトトレキサート; メトトレキサートナトリウム;メトプリン;メツレデパ;ミチンドミド;マイトカルシン ;マイトクロミン;マイトギリン;マイトマルシン;マイトマイシン;マイトスパー;ミ トタン;塩酸ミトキサントロン;ミコフェノール酸;ノコダゾール;ノガラマイシン;オ ルマプラチン;オキシスラン;ペガスパルガーゼ;ペリオマイシン;ペンタムスチン;硫 酸ペプロマイシン;ペルフォスファミド;ピポブロマン;ピポスルファン;塩酸ピロキサ ントロン;プリカマイシン;プロメスタン;ポルフィマーナトリウム;ポルフィロマイシ ン;プレドニムスチン;塩酸プロカルバジン;プロマイシン;塩酸プロマイシン;ピラゾ フリン;リボプリン;ログレチミド;サフィンゴール;塩酸サフィンゴール;セムスチン ;シムトラゼン;スパルフォセートナトリウム;スパルソマイシン;塩酸スピロゲルマニ ウム;スピロムスチン;スピロプラチン;ストレプトニグリン;ストレプトゾシン;スロ フェヌル;タリソマイシン;テコガランナトリウム;テガフール;塩酸テロキサントロン ;テモポルフィン;テニポシド;テロキシロン;テストラクトン;チアミプリン;チオグ アニン;チオテパ;チアゾフリン;チラパザミン;クエン酸トレミフェン;酢酸トレスト ロン;リン酸トリシリビン:トリメトレキサート;グルクロン酸トリメトレキサート:ト リプトレリン;塩酸ツブロゾール;ウラシルマスタード;ウレデパ;バプレオチド;ベル テポルフィン;硫酸ビンブラスチン;硫酸ビンクリスチン;ビンデシン;硫酸ビンデシン

20

30

40

50

;硫酸ビネピジン;硫酸ビングリシネート;硫酸ビンロイロシン;酒石酸ビノレルビン;硫酸ビンロシジン;硫酸ビンゾリジン;ボロゾール;ゼニプラチン;ジノスタチン;塩酸ゾルビシンがあげられる。

#### [0289]

本発明の化合物と組み合わせて使用可能な他の抗癌薬としては、20-エピ-1,25 ジヒドロキシビタミン D 3 : 5 - エチニルウラシル; アビラテロン; アクラルビシン: ア シルフルベン;アデシペノール;アドゼレシン;アルデスロイキン;ALL-TKアンタ ゴニスト; アルトレタミン; アンバムスチン; アミドックス; アミホスチン; アミノレブ リン酸;アムルビシン;アムサクリン;アナグレリド;アナストロゾール;アンドログラ ホリド;血管形成阻害剤;アンタゴニストD;アンタゴニストG;アンタレリクス;抗背 方化形態形成タンパク質・1;抗アンドロゲン、前立腺癌;抗エストロゲン;アンチネオ プラストン:アンチセンスオリゴヌクレオチド:グリシン酸アフィジコリン:アポトーシ ス遺伝子モジュレータ;アポトーシスレギュレータ;アプリン酸;ara‐CDP‐DL - PTBA; アルギニンデアミナーゼ; アスラクリン; アタメスタン; アトリムスチン; アキシナスタチン1;アキシナスタチン2;アキシナスタチン3;アザセトロン;アザト キシン;アザチロシン;バッカチンIII誘導体;バラノール;バチマスタット;BCR / A B L アンタゴニスト;ベンゾクロリン;ベンゾイルスタウロスポリン; ラクタム誘 導体; - アレチン; ベタクラマイシンB; ベツリン酸; b F G F 阻害剤; ビカルタミド ;ビサントレン;ビスアジリジニルスペルミン;ビスナフィド;ビストラテン A ;ビゼレ シン;ブレフレート;ブロピリミン;ブドチタン;ブチオニンスルホキシミン;カルシポ トリオール;カルホスチンC;カンプトセシン誘導体;カナリアポックスIL-2;カペ シタビン;カルボキサミド - アミノ - トリアゾール;カルボキシアミドトリアゾール; C aRest M3;CARN 700;軟骨由来阻害剤;カルゼレシン;カゼインキナー ゼ阻害剤(ICOS);カスタノスペルミン;セクロピンB;セトロレリクス;クロリン ;クロロキノキサリンスルホンアミド;シカプロスト;シスポルフィリン;クラドリビン ; クロミフェン類似体; クロトリマゾール; コリスマイシン A; コリスマイシン B; コン ブレタスタチンA4;コンブレタスタチン類似体;コナゲニン;クラムベスシジン816 ; クリスナトール; クリプトフィシン 8 ; クリプトフィシン A 誘導体;キュラシン A ;シ クロペンタアントラキノン;シクロプラタム;シペマイシン;シタラビンオクホスファー ト;細胞溶解因子;サイトスタチン;ダクリキシマブ;デシタビン;デヒドロジデムニン B;デスロレリン;デキサメタゾン;デキシホスファミド;デクスラゾキサン;デクスベ ラパミル; ジアジコン; ジデムニンB; ダイドクス; ジエチルノルスペルミン; ジヒドロ - 5 - アザシチジン; 9 - ジオキサマイシン;ジフェニルスピロムスチン;ドコサノール ;ドラセトロン;ドキシフルリジン;ドロロキシフェン;ドロナビノール;デュオカルマ イシンSA;エブセレン;エコムスチン;エデルホシン;エドレコロマブ;エフロルニチ ン;エレメン;エミテフル;エピルビシン;エプリステリド;エストラムスチン類似体; エストロゲンアゴニスト;エストロゲンアンタゴニスト;エタニダゾール;リン酸エトポ シド;エキセメスタン;ファドロゾール;ファザラビン;フェンレチニド;フィルグラス チム;フィナステリド;フラボピリドール;フレゼラスチン;フルアステロン;フルダラ ビン;塩酸フルオロダウノルニシン;ホルフェニメクス;ホルメスタン;ホストリエシン ;ホテムスチン;ガドリニウムテキサフィリン;硝酸ガリウム;ガロシタビン;ガニレリ クス;ゼラチナーゼ阻害剤;ゲムシタビン;グルタチオン阻害剤;ヘプスルファム;ヘレ グリン;ヘキサメチレンビスアセトアミド;ヒペリシン;イバンドロン酸;イダルビシン ;イドキシフェン;イドラマントン;イルモフォシン;イロマスタット;イミダゾアクリ ドン;イミキモド;免疫賦活ペプチド;インスリン様成長因子 - 1 受容体阻害剤;インタ ーフェロンアゴニスト;インターフェロン;インターロイキン;イオベングアン;ヨード ドキソルビシン;イポメアノール,4-;イロプラクト;イルソグラジン;イソベンガゾ ール:イソホモハリコンドリンB:イタセトロン:ジャスプラキノリド:カハラリドF: ラメラリン - N トリアセテート; ランレオチド; レイナマイシン; レノグラスチム; 硫酸 レンチナン;レプトールスタチン;レトロゾール;白血病阻害因子;白血球 インターフ

20

30

40

50

ェロン;ロイプロリド + エストロゲン + プロゲステロン;リュープロレリン;レバミゾー ル;リアロゾール;直鎖状ポリアミン類似体;親油性二糖ペプチド;親油性白金化合物; リッソクリナミドフ;ロバプラチン;ロンブリシン;ロメトレキソール;ロニダミン;ロ ソキサントロン;ロバスタチン;ロキソリビン;ルルトテカン;ルテチウムテキサフィリ ン; リソフィリン; 溶解ペプチド; マイタンシン; マンノスタチンA; マリマスタット; マソプロコール;マスピン:マトリリシン阻害剤;マトリックスメタロプロテイナーゼ阻 害剤;メノガリル;メルバロン;メテレリン;メチオニナーゼ;メトクロプラミド;MI F 阻害剤; ミフェプリストン; ミルテホシン; ミリモスチム; ミスマッチの二本鎖 R N A ;ミトグアゾン;ミトラクトール;マイトマイシン類似体;ミトナフィド;マイトトキシ ン線維芽細胞成長因子・サポリン;ミトキサントロン;モファロテン;モルグラモスチム ;モノクローナル抗体、ヒト絨毛性ゴナドトロピン;モノホスホリルリピドA+ミオバク テリウム細胞壁 s k : モピダモール:多剤耐性遺伝子阻害剤:多腫瘍サプレッサ 1 をベー スにした処置剤;マスタード抗癌剤;ミカペルオキシドB;マイコバクテリア細胞壁抽出 物;ミリアポロン;N-アセチルジナリン;N-置換ベンズアミド;ナファレリン;ナグ レスチップ:ナロキソン+ペンタゾシン:ナパビン:ナフテルピン:ナルトグラスチム; ネダプラチン;ネモルビシン;ネリドロン酸;中性エンドペプチダーゼ;ニルタミド;ニ サマイシン;一酸化窒素調節物質;ニトロキシド抗酸化剤;ニトルリン;O6・ベンジル グアニン;オクトレオチド;オキセノン;オリゴヌクレオチド;オナプリストン;オンダ ンセトロン;オンダンセトロン;オラシン;経口サイトカイン誘導物質;オルマプラチン ;オサテロン;オキサリプラチン;オキサウノマイシン;パラウアミン;パルミトイルリ ゾキシン;パミドロン酸;パナキシトリオール;パノミフェン;パラバクチン;パゼリプ チン;ペガスパルガーゼ;ペルデシン;ポリ硫酸ペントサンナトリウム;ペントスタチン ;ペントロゾール;ペルフルブロン;ペルフォスファミド;ペリリルアルコール;フェナ ジノマイシン;酢酸フェニル;ホスファターゼ阻害剤;ピシバニール;塩酸ピロカルピン ;ピラルビシン;ピリトレキシム;プラセチンA;プラセチンB;プラスミノーゲン活性 化因子阻害剤;白金複合体;白金化合物;白金-トリアミン複合体;ポルフィマーナトリ ウム:ポルフィロマイシン:プレドニゾン:プロピルビスアクリドン:プロスタグランジ ン 」 2 ; プロテアソーム阻害剤;プロテイン A ベースの免疫調節物質; タンパク質キナー ゼC阻害剤;タンパク質キナーゼC阻害剤;微小藻類;タンパク質チロシンホスファター ゼ阻害剤;プリンヌクレオシドホスホリラーゼ阻害剤;プルプリン;ピラゾロアクリジン ; ピリドキシル化ヘモグロビンポリオキシエチレンコンジュゲート; r a f アンタゴニス ト; ラルチトレキセド; ラモセトロン; rasファルネシルタンパク質トランスフェラー ゼ阻害剤;ras阻害剤;ras-GAP阻害剤;脱メチル化レテリプチン;レニウムR e 1 8 6 エチドロナート; リゾキシン; リボザイム; R I I レチンアミド; ログレチミド ; ロヒツキン; ロムルチド; ロキニメクス; ルビギノンB1; ルボキシル; サフィンゴー ル;サイントピン; SarCNU; サルコフィトールA; サルグラモスチム; Sdi1模 倣薬;セムスチン;老化由来阻害因子1;センスオリゴヌクレオチド;シグナル伝達阻害 剤;シグナル伝達調節物質;単鎖抗原結合タンパク質;シゾフィラン;ソブゾキサン;ボ ロカプタートナトリウム;フェニル酢酸ナトリウム;ソルベロール;ソマトメジン結合タ ンパク質;ソネルミン;スパルホス酸;スピカマイシンD;スピロムスチン;スプレノペ ンチン;スポンジスタチン1;スクアラミン;幹細胞阻害剤;幹細胞分裂阻害剤;スチピ アミド;ストロメライシン阻害剤;スルフィノシン;超活性血管作用性腸ペプチドアンタ ゴニスト;スラジスタ;スラミン;スワインソニン;合成グリコサミノグリカン;タリム スチン;タモキシフェンメチオジド;タウロムスチン;タザロテン;テコガランナトリウ ム;テガフール;テルラピリリウム;テロメラーゼ阻害剤;テモポルフィン;テモゾロミ ド;テニポシド;テトラクロロデカオキシド;テトラゾミン;タリブラスチン;チオコラ リン;トロンボポエチン;トロンボポエチン模倣薬;チマルファシン;サイモポエチン受 容体アゴニスト;チモトリナン;甲状腺刺激ホルモン;スズエチルエチオプルプリン;チ ラパザミン;二塩化チタノセン;トプセンチン;トレミフェン;全能性幹細胞因子;翻訳 阻害剤;トレチノイン;トリアセチルウリジン;トリシリビン;トリメトレキサート;ト

20

30

40

50

リプトレリン;トロピセトロン;ツロステリド;チロシンキナーゼ阻害剤;チルホスチン; UBC阻害剤;ウベニメクス;尿生殖洞由来増殖阻害因子;ウロキナーゼ受容体アンタゴニスト;バプレオチド;バリオリンB;ベクター系、赤血球遺伝子処置剤;ベラレソール;ベラミン;ベルジン;ベルテポルフィン;ビノレルビン;ビンキサルチン;ビタキシン;ボロゾール;ザノテロン;ゼニプラチン;ジラスコルブ;ジノスタチンスチマラマーがあげられる。好ましい抗癌薬は5・フルオロウラシルおよびロイコボリンである。

[0290]

[0291]

[0292]

本発明の化合物と組み合わせて使用可能な他の化学療法剤としては、アルキル化剤、代謝拮抗剤、天然物またはホルモンがあげられるが、これに限定されるものではない。本発明の方法および組成物においてT細胞悪性腫瘍の治療または予防に有用なアルキル化クロラムプシルなど)、スルホン酸アルキル(ブスルファンなど)、ニトロソ尿素(カルムスチンなど)またはトリアゼン(デカルバジンなど)があげられるが、これに限定されるものではない。本発明の方法および組成物においてT細胞悪性腫瘍の治療をは予防に有用な代謝拮抗剤の例としては、葉酸類似体(メトトレキサートなど)またはリミジン類似体(シタラビンなど)、プリン類似体(メルカプトプリン、チオグアニンはリミジン類似体(シタラビンなど)、プリン類似体(メルカプトプリン、チオグアニンによび組成物においてT細胞悪性腫瘍の治療または予防に有用な天然物の例としては、および組成物においてT細胞悪性腫瘍の治療または予防に有用な天然物の例としては、および組成物においてT細胞悪性腫瘍の治療または予防に有用な天然物の例としては、および組成物においてT細胞悪性腫瘍の治療または予防に有用な天然物の例としては、および組成物においてT細胞悪性腫瘍の治療または予防に有用な天然物の例としては、おりに対してアルカロイド(ビンブラスチン、ビンクリスチンなど)、エピポドフィロトキシンと、オシドなど)、抗生物質(ダウノルビシン、ドキソルビシン、ブレオマイシンとと、下まりに答調的物質(インターフェロン・など)があげられるが、これに限定されるものではない。

本発明の化合物と組み合わせて使用可能なアルキル化剤の例としては、ナイトロジェン マスタード(メクロロエタミン、シクロホスファミド、クロラムブシル、メルファランな ど)、エチレンイミンおよびメチルメラミン(ヘキサメチルメラミン、チオテパなど)、 スルホン酸アルキル(ブスルファンなど)、ニトロソ尿素(カルムスチン、ロムスチン、 セムスチン、ストレプトゾシンなど)またはトリアゼン(デカルバジンなど)があげられ るが、これに限定されるものではない。本発明の方法および組成物において癌の治療また は予防に有用な代謝拮抗剤の例としては、葉酸類似体(メトトレキサートなど)またはピ リミジン類似体(フルオロウラシル、フロクスウリジン、シタラビンなど)、プリン類似 体(メルカプトプリン、チオグアニン、ペントスタチンなど)があげられるが、これに限 定されるものではない。本発明の方法および組成物において癌の治療または予防に有用な 天然物の例としては、ビンカアルカロイド(ビンブラスチン、ビンクリスチンなど)、エ ピポドフィロトキシン (エトポシド、テニポシドなど)、抗生物質 (アクチノマイシン D 「ダウノルビシン、ドキソルビシン、ブレオマイシン、プリカマイシン、マイトマイシン など)、酵素(L-アスパラギナーゼなど)または生物学的応答調節物質(インターフェ ロン など)があげられるが、これに限定されるものではない。本発明の方法および組成 物において癌の治療または予防に有用なホルモンおよびアンタゴニストの例としては、副 腎皮質ステロイド(プレドニゾンなど)、プロゲスチン(カプロン酸ヒドロキシプロゲス テロン、酢酸メゲストール、酢酸メドロキシプロゲステロンなど)、エストロゲン(ジエ チルスチルベストロール、エチニルエストラジオール)、抗エストロゲン(タモキシフェ ンなど)、アンドロゲン(プロピオン酸テストステロン、フルオキシメステロンなど)、 抗アンドロゲン(フルタミドなど)、性腺刺激ホルモン放出ホルモン類似体(ロイプロリ ドなど)があげられるが、これに限定されるものではない。本発明の方法および組成物に おいて癌の治療または予防のために使用可能な他の作用剤としては、白金配位錯体(シス プラチン、カルボプラチンなど)、アントラセンジオン(ミトキサントロンなど)、置換

尿素(ヒドロキシ尿素など)、メチルヒドラジン誘導体(プロカルバジンなど)、副腎皮

質抑制物質(ミトタン、アミノグルテチミドなど)があげられる。

20

30

40

50

微小管の安定化または阻害によってG2-M期の細胞を抑止して作用し、本発明の化合 物と組み合わせて使用可能な抗癌剤の例としては、限定されることなく、以下の市販薬お よび開発中の薬剤があげられる。エルブロゾール(R-55104としても周知)、ドラ スタチン10(DLS-10およびNSC-376128としても周知)、イセチオン酸 ミボブリン(CI-980としても周知)、ビンクリスチン、NSC-639829、ジ スコデルモリド(NVP-XX-A-296としても周知)、ABT-751(アボット (Abbott)、E-7010としても周知)、アルトリルチン(アルトリルチンAお よびアルトリルチン C など ) 、スポンギスタチン (スポンギスタチン 1、スポンギスタチ ン2、スポンギスタチン3、スポンギスタチン4、スポンギスタチン5、スポンギスタチ ン6、スポンギスタチン7、スポンギスタチン8およびスポンギスタチン9など)、セマ ドチン塩酸塩(LU-103793およびNSC-D-669356としても周知)、エ ポチロン(エポチロンA、エポチロンB、エポチロンC(デスオキシエポチロンAまたは d E p o A としても周知)、エポチロンD(KOS-862、d E p o B およびデスオキ シエポチロン B とも呼ばれる)、エポチロン E、エポチロン F、エポチロン B N - オキ シド、エポチロン A N - オキシド、16 - アザ - エポチロン B、21 - アミノエポチロ ンB(BMS-310705としても周知)、21-ヒドロキシエポチロンD(デスオキ シエポチロンFおよびdEpoFとしても周知)、26.フルオロエポチロンなど)、ア ウリスタチンPE(NSC-654663としても周知)、ソブリドチン(TZT-10 2 7 としても周知)、LS-4 5 5 9 - P (ファルマシア ( P h a r m a c i a ) 、L S - 4577としても周知)、LS-4578(ファルマシア(Pharmacia)、L S-477-Pとしても周知)、LS-4477(ファルマシア(Pharmacia) )、LS-4559(ファルマシア(Pharmacia))、RPR-112378( アヴェンティス(Aventis))、硫酸ビンクリスチン、DZ-3358(第一)、 FR-182877(藤沢薬品工業、WS-9885Bとしても周知)、GS-164( 武田薬品工業)、GS-198(武田薬品工業)、КАR-2(ハンガリー科学アカデミ -(Hungarian Academy of Sciences))、BSF-22 3 6 5 1 (BASF、ILX - 6 5 1 およびLU - 2 2 3 6 5 1 としても周知)、SAH - 4 9 9 6 0 (リリー ( L i l l y ) / ノバルティス ( N o v a r t i s ) ) 、 S D Z -268970(JJ-(Lilly)/Jバルティス(Novartis))、AM-9 7 (アーマッド(Armad)/協和発酵)、AM-132(アーマッド(Armad) )、AM-138(アーマッド(Armad)/協和発酵)、IDN-5005(インデ ナ (Indena))、クリプトフィシン 5 2 (LY - 3 5 5 7 0 3 としても周知)、A C - 7 7 3 9 (味の素、A V E - 8 0 6 3 A および C S - 3 9 . H C 1 としても周知)、 A C - 7 7 0 0 (味の素、A V E - 8 0 6 2 、A V E - 8 0 6 2 A 、C S - 3 9 - L - S er. HClおよびRPR-258062Aとしても周知)、ビチレブアミド、ツブリシ ンA、カナデンソリド、センタウレイジン(NSC-106969としても周知)、T-1 3 8 0 6 7 (ツラリク (Tularik)、T‐67、TL‐138067およびTI - 138067としても周知)、COBRA-1(パーカー・ヒューズ・インスティテュ ート(Parker Hughes Institute)、DDE-261およびWH I-261としても周知)、H10(カンザス州立大学(Kansas State U niversity))、H16(カンザス州立大学(Kansas State Un iversity))、オンコシジンA1(BTO-956およびDIMEとしても周知 )、DDE-313(パーカー・ヒューズ・インスティテュート(Parker Hug hes Institute))、フィジアノリドB、ラウリマリド、SPA-2(パー カー・ヒューズ・インスティテュート(Parker Hughes Institut e))、SPA‐1(パーカー・ヒューズ・インスティテュート(Parker Hug hes Institute)、SPIKET-Pとしても周知)、3-IAABU(サ イトスケルトン(Cytoskeleton)/マウントサイナイ医科大学(Mt.Si nai School of Medicine)、MF-569としても周知)、ナル コシン (NSC-5366としても周知)、ナスカピン (Nascapine)、D-2

20

30

40

50

4 8 5 1 (アスタ・メディカ ( A s t a Medica ) ) 、 A - 1 0 5 9 7 2 (アボッ ト(Abbott))、ヘミアステルリン、3 - BAABU(サイトスケルトン(Cyt oskeleton)/マウントサイナイ医科大学(Mt.Sinai School of Medicine)、MF-191としても周知)、TMPN(アリゾナ州立大学 (Arizona State University))、バナドセンアセチルアセト ナート、T-138026(ツラリク(Tularik))、モナストロール、インダノ シン(NSC-698666としても周知)、3-IAABE(サイトスケルトン(Cy toskeleton)/マウントサイナイ医科大学(Mt.Sinai School of Medicine))、A - 204197(アボット(Abbott))、T -6 0 7 (ツラリク(Tularik)、T-900607としても周知)、RPR-11 5 7 8 1 (アヴェンティス ( A v e n t i s ) )、エロイテロビン (デスメチルエロイテ ロビン、デスアセチルエロイテロビン、イソエロイテロビンAおよびΖ-エロイテロビン など)、カリベオシド、カリベオリン、ハリコンドリンB、D-64131(アスタ・メ ディカ(Asta Medica))、D-68144(アスタ・メディカ(Asta Medica))、ジアゾナミドA、A-293620(アボット(Abbott))、 NPI-2350(ネレウス(Nereus))、タッカロノリドA、TUB-245( アヴェンティス(Aventis))、A - 2 5 9 7 5 4 (アボット(Abbott)) 、ジオゾスタチン、(-)-フェニルアヒスチン(NSCL-96F037としても周知 )、D-68838(アスタ・メディカ(Asta Medica))、D-68836 (アスタ・メディカ(Asta Medica))、ミオセベリンB、D-43411( ゼンタリス(Zentaris)、D-81862としても周知)、A-289099( アボット(Abbott))、A - 3 1 8 3 1 5 (アボット(Abbott))、H T I - 2 8 6 (SPA - 1 1 0 、 トリフルオロアセテート塩としても周知 ) (ワイス (Wye t h ) )、D - 8 2 3 1 7 (ゼンタリス ( Z e n t a r i s ) )、D - 8 2 3 1 8 (ゼン タリス(Zentaris))、SC-12983(NCI)、レスベラスタチンホスフ ァートナトリウム、BPR-0Y-007(國家衛生研究院(National Hea lth Research Institutes))およびSSR-250411(サ ノフィ(Sanofi))。

## [0293]

# 7) 本発明の化合物との併用が有用な抗感染症薬

本発明の化合物と同時投与可能な他の抗真菌薬としては、ポリエン抗真菌薬(アムホテリシンおよびナイスタチンなど)、アゾール抗真菌薬(ケトコナゾール、ミコナゾール、フルコナゾール、イトラコナゾール、ポサコナゾール、ラブコナゾール、ボリコナゾール、クロトリマゾール、エコナゾール、オキシコナゾール、スルコナゾール、テルコナゾール、ブトコナゾールおよびチオコナゾールなど)、アモロルフィン、ブテナフィン、ナフチフィン、テルビナフィン、フルシトシン、ニッコマイシン Z、カスポファンギン、ミカファンギン(FK463)、アニデュラファンギン(LY303366)、グリセオフルビン、シクロピロクスオラミン、トルナフタート、くも膜下腔内の(intrathecal)、ハロプログリンおよびウンデシレナートがあげられるが、これに限定されるものではない。【0294】

本発明の化合物と同時投与可能な他の抗菌薬としては、サルファ剤(スルファニルアミドなど)、葉酸類似体(トリメトプリムなど)、 - ラクタム(ペニシリン、セファロスポリンなど)、アミノグリコシド(ストレプトマイシン、カナマイシン、ネオマイシン、ゲンタマイシンなど)、テトラサイクリン(クロルテトラサイクリン、オキシテトラサイクリンおよびドキシサイクリンなど)、マクロライド(エリスロマイシン、アジスロマイシンおよびクラリスロマイシンなど)、リンコサミド(クリンダマイシンなど)、ストレプトグラミン(キヌプリスチンおよびダルホプリスチンなど)、プルオロキノロン(シプロフロキサシン、レボフロキサシンおよびモキシフロキサシンなど)、ポリペプチド(ポリミキシンなど)、リファンピン、ムピロシン、サイクロセリン、アミノシクリトール(スペクチノマイシンなど)、糖ペプチド(バンコマイシンなど)、オキサゾリジノン(リ

ネゾリドなど)、リボソーム、クロラムフェニコール、フシジン酸およびメトロニダゾールがあげられるが、これに限定されるものではない。

## [0295]

本発明の化合物と同時投与可能な他の抗ウイルス薬としては、エムトリシタビン(FT C); ラミブジン(3 TC); カルボビル; アシクロビル; インターフェロン; ファムシ クロビル:ペンシクロビル:ジドブジン(AZT);ジダノシン(ddI);ザルシタビ ン ( d d C ) ; スタブジン ( d 4 T ) ; テノホビルDF ( ビリアード ) ; アバカビル ( A BC); L-(-)-FMAU; L-DDAリン酸プロドラッグ; - D-ジオキソラニ  $N - \vec{0} = \vec{0$ および - D - ジオキソラニル - 6 - クロロプリン(ACP)などの - D - ジオキソラ 10 ンヌクレオシド;ネビラピン(ビラミューン)、MKC-442、エファビレンツ(スス チバ)、デラビルジン(レスクリプター)などの非ヌクレオシドRT阻害剤;アンプレナ ビル、アタザナビル、フォスアンプレナビル、インジナビル、カレトラ、ネルフィナビル 、リトナビル、サキナビル、AZT、DMP-450などのプロテアーゼ阻害剤;エプジ コム ( A B C + 3 T C )、トリジビル ( A B C + 3 T C + A Z T )、ツルバダ ( F T C + Viread)などの配合剤;オメガIFN(バイオメディシンズ・インコーポレイテッ ド(BioMedicines Inc.)); BILN-2061(ベーリンガー・イ ンゲルハイム(Boehringer Ingelheim));シンメトレル(エンド ウ・ファーマシューティカルズ・ホールディングス・インコーポレイテッド(Endo 20 pharmaceuticals Holdings Inc.));ロフェロンA(エ フ・ホフマン・ラ・ロシュ(F. Hoffman-La Roche));ペガシス(エ フ・ホフマン・ラ・ロシュ(F. Hoffman-La Roche));ペガシス/リ バラビン(エフ・ホフマン・ラ・ロシュ(F. Hoffman-La Roche)); セルセプト(エフ・ホフマン・ラ・ロシュ(F. Hoffman-La Roche)) ; ウェルフェロン ( グラクソスミスクライン ( GlaxoSmith Kline ) ) ; ア ルブフェロン - (ヒューマン・ゲノム・サイエンシーズ・インコーポレイテッド(Hu man Genome Sciences Inc.));レボビリン(アイシーエヌ・ ファーマシューティカルズ(ICN Pharmaceuticals)); IDN-6 556(アイダン・ファーマシューティカルズ(Idun Pharmaceutica 30 1 s ) ) ; I P - 5 0 1 (インデバス・ファーマシューティカルズ(I n d e v u s harmaceuticals)); PDF1=-2レイテッド(InterMune Inc.));インフェルゲンA(インターミューン ・インコーポレイテッド(InterMune Inc.)); ISIS 14803( アイシス・ファーマシューティカルズ・インコーポレイテッド(ISIS Pharma ceuticals Inc.); JTK-003(日本たばこ産業); ペガシス/セプ レン(Maxim Pharmaceuticals(マキシム・ファーマシューティカ ルズ));セプレン(Maxim Pharmaceuticals(マキシム・ファー マシューティカルズ));Сіνасіг(ナビ・バイオファーマシューティカルズ・イ ンコーポレイテッド(Nabi Biopharmaceuticals Inc.)) 40 ; イントロンA/ザダキシン(RegeneRx); レボビリン(リバファーム・インコ ーポレイテッド(Ribapharm Inc.));ビラミジン(リバファーム・イン コーポレイテッド(Ribapharm Inc.));ヘプタザイム(Heptazy me) (リボザイム・ファーマシューティカルズ(RibozymePharmaceu ticals));イントロンA(シェリング・プラウ(Schering-Ploug h)); PEG-イントロン(シェリング・プラウ(Schering-Plough) );リベトロン(シェリング・プラウ(Schering-Plough));リバビリ ン (シェリング・プラウ ( S c h e r i n g - P l o u g h ) ) ; P E G - イントロン / リバビリン(シェリング・プラウ(Schering‐Plough)); Zadazi m (サイクロン(SciClone));レビフ(セローノ(Serono));IFN - / EMZ701(トランジション・セラピューティクス(Transition T 50

20

30

40

50

herapeutics)); T 6 7 (ツラリク・インコーポレイテッド(Tulari k Inc.)); VX-497 (バーテックス・ファーマシューティカルズ・インコー ポレイテッド(Vertex pharmaceuticals Inc.)); VX-9 5 0 / L Y - 5 7 0 3 1 0 (バーテックス・ファーマシューティカルズ・インコーポレ イテッド(Vertex pharmaceuticals Inc.));オムニフェ ロン (Omniferon) (ビラジェン・インコーポレイテッド (Viragen I n c . ) ) ; X T L - 0 0 2 (エックスティーエル・バイオファーマシューティカルズ ( XTL Biopharmaceuticals)); SCH 503034(シェリン グ・プラウ(Schering-Plough));イサトリビンおよびそのプロドラッ グ A N A 9 7 1 および A N A 9 7 5 (アナディス ( A n a d y s ) ); R 1 4 7 9 (ロシ ュ・バイオ サイエンシーズ(Roche Biosciences));ヴァロピシタ ビン (アイデニクス ( I d e n i x ) ); N I M 8 1 1 ( ノバルティス ( N o v a r t i y Pharmaceuticals));プラデフォビル(Pradefovir)( メタベーシス・セラピューティクス (Metabasis Therapeutics) );ザナミビル;アデフォビル、アデフォビルピボキシル、オセルタミビル;ビダラビン ;ガンシクロビル;バルガンシクロビル;アマンタジン;リマンタジン;リレンザ;タミ フル;アマンタジン;エンテカビル;プレコナリルがあげられるが、これに限定されるも のではない。

## [0296]

本発明の化合物と同時投与可能な他の抗寄生虫薬としては、エバーメクチン、ミルベマ イシン、ルフェヌロン、イミダクロプリド、有機リン酸塩、ピレスロイド、スファンアミ ド、ヨードキノール、フロ酸ジロキサニド、メトロニダゾール、パロマイシン、アジスロ マイシン、キナクリン、フラゾリドン、チニダゾール、オルニダゾール、ボビン、コロス トラム、透析性ウシ白血球抽出物、クロロキン、リン酸クロロキン、ジクラズリル、エフ ロルニチン、パロモマイシン、ペンタミジン、ピリメタミン、スピラマイシン、トリメト プリム・スルファメトキサゾール、アルベンダゾール、キニーネ、キニジン、テトラサイ クリン、ピリメタミン - スルファドキシン、メフロキン、ドキシサイクリン、プログアニ ル、クリンダマイシン、スラミン、メラルソプロール、ジミナゼン、ニフルチモクス、ス ピロアルソラン、ケトコナゾール、テルビナフィン、ロバスタチン、スチボグルコン酸ナ トリウム、N-メチルグルカミンアンチモン酸塩、アムホテリシンB、アロプリノール、 イトラコナゾール、スルファジアジン、ダプソン、トリメトレキサート、クラリスロマイ シン、ロキシスロマイシン、アトバクォン、アプリノシド、チニダゾール、メパクリン塩 酸塩、エメチン、ポリアミノプロピルビグアニド、パロモマイシン、ベンズイミダゾール 、プラジカンテルまたはアルベンダゾールがあげられるが、これに限定されるものではな ll.

## [0297]

# 8) 本発明の化合物と組み合わせると有用なステロイド性抗炎症薬または非ステロイド性抗炎症薬

自己免疫、アレルギー症状および炎症症状に関連した一実施形態において、他の治療薬がステロイド性抗炎症薬または非ステロイド性抗炎症薬であってもよい。特に有用な非ステロイド性抗炎症薬としては、アスピリン、イブプロフェン、ジクロフェナク、ナプロキセン、ベノキサプロフェン、フルルピプロフェン、カルプロフェン、オキサプロジン、トプロフェン、インドプロフェン、ピルプロフェン、カルプロフェン、オキサプロジン、プラノプロフェン、ムロプロフェン、トリオキサプロフェン、スプロフェン、アミノプロフェン、チアプロフェン酸、フルプロフェン、ブクロクス酸、インドメタシン、スリンダク、トルメチン、ゾメピラク、チオピナク、ジドメタシン、アセメタシン、フェンチアザク、クリダナク、オキシピナック、メフェナム酸、メクロフェナム酸、フルフェナム酸、ニフルム酸、トルフェナム酸、ジフルニサル、フルフェニサール、ピロキシカム、スドキシカム、イソキシカム;アスピリン、サリチル酸ナトリウム、トリサリチル酸コリンマグ

20

30

40

50

ネシウム、サルサラート、ジフルニサル、サリチルサリチル酸、スルファサラジンおよび オルサラジンをはじめとするサリチル酸誘導体;アセトアミノフェンおよびフェナセチン をはじめとするパラアミノフェノール誘導体;インドメタシン、スリンダクおよびエトド ラクをはじめとするインドールおよびインデン酢酸;トルメチン、ジクロフェナクおよび ケトロラクをはじめとするヘテロアリール酢酸;メフェナム酸およびメクロフェナム酸を はじめとするアントラニル酸(フェナム酸塩);オキシカム(ピロキシカム、テノキシカ ム)およびピラゾリジンジオン(フェニルブタゾン、オキシフェンタルタゾンをはじめと するエノール酸;ナブメトンをはじめとするアルカノンおよびその薬学的に許容される塩 ならびに混合物があげられるが、これに限定されるものではない。NSAIDの詳細につ NTCL、Paul A. Insel、Analgesic-Antipyretic nd Antiinflammatory Agents and Drugs Emp loyed in the Treatment of Gout (Goodman & G ilman's The Pharmacological Basis of rapeutics収録)617~57(Perry B.MolinhoffおよびR aymond W.Ruddon編、第9版 1996)およびGlen R.Hans on、Analgesic、Antipyretic and Anti-Inflam matory Drugs (Remington: The Science and P ractice of Pharmacy第II巻収録)、1196~1221(A.R .Gennaro編、第19版 1995)(その全体を本明細書に援用する)を参照の こと。

#### [0298]

アレルギー性障害と特に関連して、他の治療薬が抗ヒスタミン薬であってもよい。有用な抗ヒスタミン薬としては、ロラタジン、セチリジン、フェキソフェナジン、デスロラタジン、ジフェンヒドラミン、クロルフェニラミン、クロルシクリジン、ピリラミン、プロメタジン、テルフェナジン、ドキセピン、カルビノキサミン、クレマスチン、トリペレナミン、プロンフェニラミン、ヒドロキシジン、シクリジン、メクリジン、シプロへプタジン、フェニンダミン、アクリバスチン、アゼラスチン、レボカバスチンおよびこれらの混合物があげられるが、これに限定されるものではない。抗ヒスタミン薬の詳細については、Goodman&Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics(2001)651~57、第10版を参照のこと)。

# [0299]

免疫抑制剤としては、糖質コルチコイド、副腎皮質ステロイド(プレドニゾンまたはソルメドロールなど)、T細胞ブロッカー(シクロスポリンAおよびFK506など)、プリン類似体(アザチオプリン(イムラン)など)、ピリミジン類似体(シトシンアラビノシド)、アルキル化剤(ナイトロジェンマスタード、フェニルアラニンマスタード、ブスルファンおよびシクロホスファミドなど)、葉酸アンタゴニスト(アミノプテリンおよびメトトレキサートなど)、抗生物質(ラパマイシン、アクチノマイシンD、マイトマイシンC、プラマイシンおよびクロラムフェニコールなど)、ヒトIgG、抗リンパ球グロブリン(ALG)、抗体(抗CD3(OKT3)、抗CD4(OKT4)、抗CD5、抗CD7、抗IL-2受容体、抗 / TCR、抗ICAM-1、抗CD20(リッキサン)、抗IL-12および免疫毒素に対する抗体など)があげられる。

## [0300]

## E.処置剤を投与するための組成物および方法

本発明は、疾患または癌のような増殖障害などの障害を治療、予防法および改善するための組成物を提供するものである。特定の実施形態では、組成物は、1種または複数種の本発明の化合物またはその薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレート、水和物またはプロドラッグを含む。別の実施形態では、本発明の組成物は、本発明の化合物以外の1種または複数種の予防薬または治療薬またはその薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレート、水和物、プロドラッグを含む。別の実施形態では、本発明の組成物は、1種ま

たは複数種の本発明の化合物またはその薬学的に許容される塩、溶媒和物、クラスレート、水和物またはプロドラッグと、1種または複数種の他の予防薬または治療薬とを含む。 別の実施形態では、この組成物は、本発明の化合物またはその薬学的に許容される塩、溶 媒和物、クラスレート、水和物またはプロドラッグと、薬学的に許容されるキャリア、希 釈剤または賦形剤とを含む。

## [0301]

好ましい実施形態では、本発明の組成物は、薬学組成物または単回投与剤形である。本発明の薬学組成物および剤形は、1つまたは複数の活性成分を相対量で含み、特定の薬学組成物または剤形を用いて癌などの増殖障害を治療または予防できるような形で配合される。好ましい薬学組成物および剤形は、式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI)、(VII)、(VIII)の化合物またはその薬学的に許容されるプロドラッグ、塩、溶媒和物、クラスレート、水和物またはプロドラッグを、任意に1種または複数種の別の活性剤との組み合わせで含む。

## [0302]

この薬学組成物は、治療法において、たとえば感染のある哺乳動物を治療する目的で使用できる。一実施形態では、薬学組成物は、1種または複数種の別の抗感染薬などの1種または複数種の別の治療薬を含む。

## [0303]

別の実施形態では、本発明は、感染のある哺乳動物を治療するための薬物の製造に、本明細書にて開示する式のうちのいずれかの化合物を用いることである。

#### [0304]

別の実施形態では、本発明は、本明細書にて開示する式のうちのいずれかで表される化合物と薬学的に許容されるキャリアとを含む薬学組成物である。この薬学組成物は、治療法において、たとえば炎症性障害または免疫障害のある哺乳動物を治療する目的で使用できる。一実施形態では、この薬学組成物は、1種または複数種の別の抗炎症薬または1種または複数種の免疫抑制剤など、1種または複数種の別の治療薬を含む。

## [0305]

別の実施形態では、本発明は、炎症性障害または自己免疫障害のある哺乳動物を治療あるいは、免疫抑制が必要な哺乳動物を治療するための薬物の製造に、本明細書にて開示する式のうちのいずれかの化合物を用いることである。

## [0306]

本発明の薬学組成物は、意図した投与経路に合うように配合される。投与経路の例としては、非経口投与、静脈内投与、皮内投与、皮下投与、経口投与(吸入など)、鼻腔内投与、経皮投与(局所投与)、経粘膜投与および直腸投与があげられるが、これに限定されるものではない。特定の実施形態では、組成物は、人間に対する静脈内投与、皮下投与、筋肉内投与、経口投与、鼻腔内投与または局所投与に適合する薬学組成物として常法に従って配合される。好ましい実施形態では、薬学組成物は、人間に対する皮下投与向けの常法に従って配合される。

## [0307]

本発明の単回投与剤形は、患者への経口投与、粘膜(経鼻、舌下、経膣、頬側または直腸など)投与、非経口(皮下、静脈内、急速静注、筋肉内または動脈内など)投与または経皮投与に適している。剤形の例としては、錠剤;カプレット;ゼラチン軟カプセルなどのカプセル;カプセル(cachet);トローチ;薬用キャンディ;分散液;座剤;軟膏;パップ剤(湿布);ペースト剤;散剤;包帯材;クリーム;硬膏剤;溶液;パッチ;エアロゾル(点鼻スプレーまたは吸入器など);ゲル;懸濁液(水性または非水性液体懸濁液、水中油滴型エマルションまたは油中水滴型液体エマルションなど)、溶液および、割水の非経口投与に適した液体剤形;患者への非経口投与に適した液体剤形;再構成して患者への非経口投与に適した液体剤形を提供可能な滅菌固体(結晶質固体または非晶質固体など)があげられるが、これに限定されるものではない。

10

20

30

40

20

30

40

50

#### [0308]

本発明の剤形の組成、形状およびタイプは一般に、その用途に応じて変わってくる。たとえば、同じ適応症の治療に用いる場合でも、経粘膜投与に適した剤形は経口剤形よりも含まれる活性成分の量が少ないことがある。本発明のこの態様については、当業者であれば容易に理解できよう。たとえば、Remington's Pharmaceutical Sciences(1990)第18版、Mack Publishing、ペンシルバニア州イーストンを参照のこと。

## [0309]

代表的な薬学組成物および剤形は、1種または複数種の賦形剤を含む。好適な賦形剤は、調剤分野の当業者には周知であり、好適な賦形剤の非限定的な例を本明細書にてあげておく。ある薬学組成物または剤形に用いるのに特定の賦形剤が好適であるか否かは、患者へのその剤形の投与方法を含むがこれに限定されるものではない、従来技術において周知のさまざまな要因に左右される。たとえば、錠剤などの経口剤形は、非経口剤形で使用するのには適さない賦形剤を含むことがある。

## [0310]

特定の賦形剤の適合性は、その剤形に含まれる特定の活性成分にも左右されることがある。たとえば、ラクトースなど賦形剤によっては、あるいは水に曝露されたときに、いくつかの活性成分の分解が促進される場合がある。第1級アミンまたは第2級アミン(N・デスメチルベンラファキシンおよびN,N・ジデスメチルベンラファキシンな分解の加速が生じやすい。このため、本発明は、ラクトスを含むとしてもわずかしか含まない薬学組成物および剤形を包含する。本明細書する場合、「ラクトースを含まない」という表現は、ラクトースが存在すると中の量が、活性成分の分解率を実質的に高めるには不十分であることを意味する。本発明のSP)SP(XXI)/NF(XVI)に列挙されている賦形剤を含み得る。通常、ラクトースを含まない組成物は、活性成分、バインダー/フィラーおよび潤沢剤を、薬学的に混合可能かつ薬学的に許容される量で含む。ラクトースを含まない好ましい剤形は、活性成分、微結晶性セルロース、アルファ澱粉およびステアリン酸マグネシウムを含む。

## [0311]

本発明はさらに、活性成分を含む無水の薬学組成物および剤形を包含する。これは、化合物によっては水があることで分解が加速されることがあるためである。たとえば、製剤の経時的な保管寿命または安定性などの特性を判断する目的で長期保存性をシミュレートする手段として、水を加える(5%など)ことが製薬業界では広く受け入れられている。たとえば、Jens T.Carstensen(1995)Drug Stability:Principles&Practice、第2版、Marcel Dekker、ニューヨーク州ニューヨーク、379~80を参照のこと。実際、化合物によっては水や熱によって分解が加速される。結果として、製剤に対する水の影響が非常に重要となる場合がある。製剤の製造、取扱い、包装、保管、輸送および使用時には、水分および/または湿気に触れるのが一般的であるためである。

## [0312]

本発明の無水の薬学組成物および剤形は、無水または水分含有量の少ない成分を使用して、低水分または低湿度の条件で調製可能なものである。ラクトースと、第1級アミンまたは第2級アミンを含む少なくとも1種の活性成分とを含む薬学組成物および剤形は、製造、包装および/または保管時に水分および/または湿気と相当な接触があると想定されるのであれば、好ましくは無水である。

# [0313]

無水の薬学組成物については、その無水性が保たれるように調製および保管しなければならない。このため、無水組成物を包装する際には、これを好適な処方用キットに同梱可能なように、水への曝露を防ぐことが分かっている材料を用いるのが好ましい。好適な包装材の例としては、密封ホイル、プラスチック、単回用量向けの容器(バイアルなど)、

ブリスター包装材、ストリップ包装材があげられるが、これに限定されるものではない。 【 0 3 1 4 】

本発明はさらに、活性成分が分解される速度を低減する 1 種または複数種の化合物を含む薬学組成物および剤形を包含する。このような化合物(本明細書では「安定剤」と呼ぶ)としては、アスコルビン酸などの抗酸化剤、 p H 緩衝液または塩緩衝液があげられるが、これに限定されるものではない。

#### [0315]

## 1)経口剤形

経口投与に適した本発明の薬学組成物は、錠剤(チュアブル錠)、カプレット、カプセル、液体(香りのするシロップ)などであるが、これに限定されるものではない、別個の剤形として提供可能である。このような剤形は、あらかじめ定められた量の活性成分を含み、当業者間で周知の調剤方法で調製できるものである。概要については、Remington's Pharmaceutical Sciences(1990)第18版、Mack Publishing、ペンシルバニア州イーストンを参照のこと。

## [0316]

本発明の代表的な経口剤形は、従来の調剤配合法に従って混合状態の活性成分を少なくとも1つの賦形剤と組み合わせて調製される。賦形剤は、投与に望ましい調製形態に応じて、多種多様な形態を取り得る。たとえば、経口液剤またはエアロゾル剤形で使用するのに適した賦形剤としては、水、グリコール、油、アルコール、着香料、防腐剤および着色料があげられるが、これに限定されるものではない。固体の経口剤形(粉末、錠剤、カプセルおよびカプレット)で使用するのに適した賦形剤の例としては、澱粉、糖類、微結晶性セルロース、希釈剤、造粒剤、潤沢剤、バインダー、崩壊剤(disintegrating agent)があげられるが、これに限定されるものではない。

#### [0317]

投与のしやすさから、錠剤およびカプセルが最も都合のよい単回経口投薬剤形となる。この場合、固体の賦形剤が用いられる。好みに応じて、標準的な水性または非水性の手法を用いて錠剤にコーティングをほどこすことが可能である。このような剤形については、どのような調剤方法で調製しても構わない。通常、薬学組成物および剤形は、活性成分を、液体キャリア、微粉砕した固体キャリアまたはその両方と均一かつ十分に混合した後、必要があれば生成物を所望の形に成形して調製される。

## [0318]

たとえば、圧縮または成形によって錠剤を調製することが可能である。粉末または顆粒などの自由に流動する状態の活性成分を、任意に賦形剤と混合して、適当な装置内で圧縮すれば圧縮錠を調製可能である。一方、不活性希釈液で湿らせた粉末状化合物の混合物を適当な装置内で成形すれば、湿製錠を生成可能である。

#### [0319]

本発明の経口剤形において使用可能な賦形剤の例としては、バインダー、フィラー、崩壊剤および潤沢剤があげられるが、これに限定されるものではない。薬学組成物および剤形で使用するのに適したバインダーとしては、トウモロコシ澱粉、ジャガイモ澱粉または他の澱粉、ゼラチン、アカシア、アルギン酸ナトリウム、アルギン酸、他のアルギン酸塩、トラガント末、グアーガム、セルロースおよびその誘導体(エチルセルロース、酢酸セルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、カルボキシメチルセルロースナトリウムなど)といった天然ゴムおよび合成ゴム、ポリビニルピロリドン、メチルセルロース、アルファ澱粉、ヒドロキシプロピルメチルセルロース(ヒドロキシプロピルメチルセルロース2208、ヒドロキシプロピルメチルセルロース22016、ヒドロキシプロピルメチルセルロース22016、ヒドロキシプロピルメチルセルのこれに限定されるものではない。

## [0320]

微結晶性セルロースの好適な形態としては、AVICEL - PH - 101、AVICEL - PH - 105 (エフエ

10

20

30

40

ムシー・コーポレーション(FMC Corporation)、American Viscose Division、Avicel Sales、Marcus Hook、PAから入手可能)として販売されている材料およびこれらの混合物があげられるが、これに限定されるものではない。具体的なバインダーの1つが、微結晶性セルロースとAVICEL RC-581として販売されているカルボキシメチルセルロースナトリウムの混合物である。無水または低水分の好適な賦形剤または添加剤としては、AVICEL-PH-103」およびスターチ 1500 LMがあげられる。

## [0321]

本明細書に開示の薬学組成物および剤形で使用するのに適したフィラーの例としては、タルク、炭酸カルシウム(顆粒または粉末)、微結晶性セルロース、粉末セルロース、デキストレート、カオリン、マンニトール、ケイ酸、ソルビトール、澱粉、アルファ澱粉およびこれらの混合物があげられるが、これに限定されるものではない。本発明の薬学組成物のバインダーまたはフィラーは一般に、薬学組成物または剤形の約50から約99重量パーセントの量で含有される。

## [0322]

本発明の組成物では、水性環境に曝露されたときに崩壊する錠剤とするのに、崩壊剤を利用する。崩壊剤が多すぎると錠剤が保管時に崩壊してしまうことがあるのに対し、崩壊剤が少なすぎる錠剤は所望の速度または所望の条件下で崩壊しなくなることがある。このため、本発明の固体経口剤形を生成する際には、活性成分の放出を良くない形で変えてしまうほど多すぎもせず少なすぎもしない十分な量の崩壊剤弊害を使用しなければならない。崩壊剤の使用量は、製剤のタイプによって変わるが、当業者であれば容易に判断できるものである。代表的な薬学組成物は、約0.5から約15重量パーセントの崩壊剤を含む。

#### [0323]

本発明の薬学組成物および剤形で使用可能な崩壊剤としては、アガーアガー、アルギン酸、炭酸カルシウム、微結晶性セルロース、クロスカルメロース、クロスポビドン、ポラクリリンカリウム、デンプングリコール酸ナトリウム、ジャガイモまたはタピオカ澱粉、他の澱粉、アルファ澱粉、他の澱粉、クレー、他のアルギン、他のセルロース、ゴムおよびこれらの混合物があげられるが、これに限定されるものではない。

## [0324]

# [0325]

# 2)徐放剤形

本発明の活性成分は、当業者間で周知の徐放手段または送達装置によって投与可能である。一例として、米国特許第3,845,770号明細書、同第3,916,899号明細書、同第3,598,123号明細書、同第4,008,719号明細書、同第5,674,533号明細書、同第5,059,595号明

10

20

30

40

細書、同第5,591,767号明細書、同第5,120,548号明細書、同第5,073,543号明細書、同第5,639,476号明細書、同第5,354,556号明細書、同第5,733,566号明細書(各々、本明細書に援用する)に記載されているものがあげられるが、これに限定されるものではない。このような剤形を用いれば、たとえば、ヒドロプロピルメチルセルロース、他のポリマーマトリクス、ゲル、浸透膜、浸透圧系、多層コーティング、微粒子、リポソーム、ミクロスフェアまたはこれらの組み合わせを利用して、さまざまな割合で所望の放出プロファイルとすることで、1種または複数種の活性成分の持続放出または徐放を提供することができる。当業者間で周知の好適な徐放製剤については、本明細書に記載したものを含めて、本発明の活性成分と一緒に用いる目的で容易に選択可能である。よって、本発明は、徐放向けの錠剤、カプセル、ジェルキャップ、カプレットを含むがこれに限定されるものではない、経口投与に適した単一の単回剤形を包含する。

## [0326]

徐放医薬品にはいずれも、非徐放の対応物を用いる場合よりも薬物療法の成果を改善するという共通の目標がある。理想的には、薬剤物質を最小限しか用いずに最小限の時間で症状を治癒または制御することが、最適に設計された徐放調製物を医療に使用している場合の特徴である。徐放製剤の利点としては、薬剤の活性が長く持続する、投薬頻度が少なくなる、患者のコンプライアンスが増すことがあげられる。

## [0327]

ほとんどの徐放製剤は、最初は所望の治療効果がすぐに得られる量の薬剤(活性成分)を放出し、長時間にわたってこのレベルの治療効果または予防効果を維持する量の薬剤を徐々にかつ継続的に放出するよう設計されている。体内でこうした薬剤の一定レベルを維持するために、薬剤は代謝されて体外に排出される薬剤量を元に戻せる速度で剤形から放出されなければならない。活性成分の徐放については、pH、温度、酵素、水または他の生理学的症状または化合物を含むがこれに限定されるものではない、さまざまな条件で刺激することが可能である。

## [0328]

本発明の特定の持続放出製剤は、微結晶性セルロースおよび任意に、エチルセルロースとヒドロキシプロピルメチルセルロースとの混合物でコーティングされるヒドロキシプロピルメチル・セルロースをさらに含む球状体に、治療有効量または予防有効量の式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(IV)、(V)、(VI I)、(VII」)の化合物またはその薬学的に許容される塩、溶媒和物、水和物、クラスレートまたはプロドラッグを含む。このような持続放出製剤は、米国特許第6,274,171号明細書(その内容全体を本明細書に援用する)に従って調製可能なものである。

#### [0329]

本発明の具体的な徐放製剤は、式(IA)、(IB)、(IC)、(ID)、(II)、(III)、(III)、(III)、(VII)、(VIII)の化合物またはその薬学的に許容される塩、溶媒和物、水和物、クラスレートまたはプロドラッグを、約6重量%から約40重量%と、微結晶性セルロースNFを約50重量%から約94重量%と、任意に、ヒドロキシプロピル・メチルセルロースUSPを約0.25重量%から約1重量%とを含み、球状体はエチルセルロースおよびヒドロキシプロピルメチルセルロースからなる薄膜コーティング組成物でコーティングされている。

# [0330]

## 3)非経口剤形

非経口剤形は、皮下投与、静脈内投与(急速静注を含む)、筋肉内投与および動脈内投与を含むがこれに限定されるものではない、さまざまな経路で患者に投与可能なものである。これらの投与は一般に、汚染物質に対する患者自身の自然防御対象から外れるため、非経口剤形は、好ましくは滅菌されているか、患者への投与前に滅菌可能なものとする。非経口剤形の例としては、すぐに注射できる状態の溶液、薬学的に許容される注射用溶媒

10

20

30

40

20

30

40

50

剤にすぐに溶解または懸濁できる状態の乾燥製品、すぐに注射できる状態の懸濁液、エマルションがあげられるが、これに限定されるものではない。

## [0331]

本発明の非経口剤形を得るのに使用可能な好適な溶媒剤は、当業者間で周知である。一例として、USP基準の注射用水;塩化ナトリウム注射液、リンゲル注射液、デキストロース注射液、デキストロース、塩化ナトリウム注射液および乳酸リンゲル注射液などであるがこれに限定されるものではない、水性溶媒剤;エチルアルコール、ポリエチレングリコールおよびポリプロピレングリコールなどであるがこれに限定されるものではない、水混和性溶媒剤;トウモロコシ油、綿実油、落花生油、ゴマ油、オレイン酸エチル、ミリスチン酸イソプロピルおよび安息香酸ベンジルなどであるがこれに限定されるものではない、非水性溶媒剤があげられるが、これに限定されるものではない。

#### [0332]

本明細書に開示の1種または複数種の活性成分の溶解性を高める化合物も本発明の非経口剤形に取り入れることが可能である。

## [0333]

## 4)経皮剤形、局所剤形および経粘膜剤形

本発明の経皮剤形、局所剤形および経粘膜剤形としては、点眼液、スプレー、エアロゾル、クリーム、ローション、軟膏、ゲル、溶液、エマルション、懸濁液または当業者間で周知の他の形態があげられるが、これに限定されるものではない。たとえば、Remington's Pharmaceutical Sciences(1980および1990)第16版および第18版、Mack Publishing、ペンシルバニア州イーストンおよびIntroduction to Pharmaceutical Dosage Forms(1985)第4版、Lea&Febiger、フィラデルフィアを参照のこと。口腔内での粘膜組織の治療に適した剤形は、洗口液または経口ゲルとして配合可能である。さらに、経皮剤形には、「レザバタイプ」または「マトリクスタイプ」のパッチも含まれるが、これらは皮膚に塗布して一定の時間そのままにすることで、所望の量の活性成分を浸透させることができるものである。

#### [0334]

本発明に包含される経皮剤形、局所剤形および経粘膜剤形を得るのに使用可能な好適な賦形剤(キャリアおよび希釈剤)および他の材料は、薬学分野の当業者間で周知であり、特定の薬学組成物または剤形を適用することになる具体的な組織によって決まる。その点を念頭において、代表的な賦形剤としては、非毒性かつ薬学的に許容される、ローション、チンキ剤、クリーム、エマルション、ゲルまたは軟膏を形成するための水、アセトン、エタノール、エチレングリコール、プロピレングリコール、ブタン・1,3・ジオール、ミリスチン酸イソプロピル、イソプロピルパルミテート、鉱油およびこれらの混合物があげられるが、これに限定されるものではない。好みに応じて、薬学組成物および剤形に保湿剤または湿潤剤を加えることも可能である。このような付加成分の例は従来技術において周知である。たとえば、Remington's Pharmaceutical Sciences(1980および1990)第16版および第18版、Mack Publishing、ペンシルバニア州イーストンを参照のこと。

## [0335]

治療対象となる具体的な組織に応じて、本発明の活性成分を用いる治療の前、こうした治療と同時、あるいはこうした治療の後に、別の成分を使用してもよい。たとえば、浸透促進剤を用いて、組織への活性成分の送達を助けることが可能である。好適な浸透促進剤としては、アセトン;エタノール、オレイルおよびテトラヒドロフリルなどのさまざまなアルコール;ジメチルスルホキシドなどのアルキルスルホキシド;ジメチルアセトアミド;ジメチルホルムアミド;ポリエチレングリコール;ポリビニルピロリドンなどのピロリドン;コリドングレード(Kollidon grade)(ポビドン、ポリビドン);尿素;ツイーン80(ポリソルベート80)およびスパン60(モノステアリン酸ソルビタン)などのさまざまな水溶性または水不溶性糖エステルがあげられるが、これに限定さ

れるものではない。

## [0336]

薬学組成物または剤形のpHあるいは、薬学組成物または剤形を適用する組織のpHを調節して、1種または複数種の活性成分の送達を改善することもできる。同様に、溶媒キャリアの極性、そのイオン強度または浸透圧を調節して、送達を改善することも可能である。送達を改善すべく、ステアリン酸塩などの化合物を薬学組成物または剤形に加えて、1種または複数種の活性成分の親水性または親油性を都合よく変化させることも可能である。このとき、ステアリン酸塩は、製剤用の液体溶媒剤、乳化剤または界面活性剤および送達促進剤または浸透促進剤として機能することができる。活性成分の異なる塩、水和物または溶媒和物を利用すれば、得られる組成物の特性をさらに調節することが可能である

10

## [0337]

## 5)投薬量および投与頻度

癌などの増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状などの予防、治療、管理または改善に有効となる本発明の化合物または組成物の量は、その疾患または症状の性質と重篤度、活性成分の投与経路によって異なる。頻度と投薬量も、投与される具体的な処置剤(治療薬または予防薬など)、障害、疾患または症状の重篤度、投与経路ならびに、患者の年齢、体重、応答および既往歴ごとに、各患者に固有の要因次第で異なる。in vitroまたは動物モデル試験系で導いた用量応答曲線から、有効用量を推定することができる。当業者であれば、このような要因を考慮して、かつ、たとえば文献に報告されてPhysician's Desk Reference(第57版、2003)で推奨されている投薬量に従って、好適な投与計画を選択することが可能である。

20

## [0338]

小分子の一例としての用量には、被検体または試料の体重 1 キログラムあたり小分子数ミリグラムまたは数マイクログラムの量(1 キログラムあたり約1マイクログラムから1キログラムあたり約500ミリグラム、1キログラムあたり約100マイクログラムから1キログラムあたり約50マイクログラムなど)を含む。

[0339]

30

通常、本明細書に記載する症状に対する本発明の化合物の1日量の推奨範囲は、1日1回の用量、好ましくは1日の中での分割投与用量で、1日あたり約0.01mgから約1000mgの範囲内にある。一実施形態では、1日量を半分ずつの同量にして2回に分けて投与する。具体的には、1日量の範囲を1日あたり約5mgから約500mg、特に、1日あたり約10mgから約200mgとする。患者を管理するにあたっては、おそらく約1mgから約25mgの低めの用量からセラピーを開始し、患者の全体としての応答を見ながら必要があれば単回用量または分割用量のいずれかで1日あたり最大約200mgから約1000mgまで増量する。当業者であれば自明のとおり、場合によっては、本明細書に開示した範囲外の投薬量で活性成分を使用する必要があることもある。さらに、臨床医または治療にあたる医師であれば、個々の患者の応答に関連して、いつどのようにしてセラピーを中断、調節または終了するかが分かる点にも注意されたい。

40

## [0340]

当業者であれば容易に分かるであろうように、疾患または増殖障害などの障害の内容が違えば適用可能な治療有効量も異なることがある。同様に、このような疾患または増殖障害などの障害を予防、管理、治療または改善するのには十分であるが、本発明の化合物に伴う有害作用を生じるには不十分あるいは、こうした有害作用を低減するには十分な量も、上述した投薬量および投薬回数スケジュールに包含される。さらに、患者に対して本発明の化合物を複数回にわたって投与する場合、すべての投薬量が同じである必要はない。たとえば、患者に投与する投薬量を増やして化合物の予防効果または治療効果を高めるようにしてもよいし、あるいは、投薬量を減らして、特定の患者が経験している1種または複数種の副作用を低減してもよい。

20

30

40

50

## [0341]

## [0342]

癌などの増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状などの予防、治療、管理または改善に従来用いられてきたまたは現時点で用いられている、本発明の化合物以外の予防、法療薬の投薬量を、本発明の併用療法に使用することが可能である。好ましくは、本発明の併用療法では、増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状などの予防、治療、管理または改善に従来用いられてきたまたは現時点で用いられている投薬量未満の投薬量を使用する。癌などの増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状などの予防、治療、管理または改善に現時点で用いられている作用剤の推奨投薬量については、Hardmagitは改善に現時点で用いられている作用剤の推奨投薬量については、Hardmagital Basis Of The Pharmacological Basis Of The Pharmacological Basis Of The ロtics第9版、Mc‐Graw‐Hil1、ニューヨーク;Physician's Desk Reference(PDR)第57版、2003、Medical Economics Со., Inc.、ニュージャージー州モントベール(これらの内容全体を本明細書に援用する)を含むがこれに限定されるものではない、従来技術の参考文献から得ることが可能である。

# [0343]

特定の実施形態では、別の処置剤との組み合わせで本発明の化合物を投与する場合、これらの処置剤(予防薬または治療薬など)を、5分未満の間隔をあけて、30分未満の間隔をあけて、約1時間の間隔をあけて、約1時間の間隔をあけて、約1時間の間隔をあけて、約1時間の間隔をあけて、約3時間から約4時間の間隔をあけて、約5時間から約6時間の間隔をあけて、約5時間から約6時間の間隔をあけて、約6時間の間隔をあけて、約6時間の間隔をあけて、約10時間がら約11時間の間隔をあけて、約11時間がら約11時間の間隔をあけて、約11時間がら約11時間の間隔をあけて、約12時間がら11時間の間隔をあけて、約12時間が61時間が652時間が652時間の間隔をあけて、24時間が652時間の間隔をあけて、52時間が660時間の間隔をあけて、48時間が652時間の間隔をあけて、52時間が652時間の間隔をあけて、60時間が672時間の間隔をあけて、72時間が61年の間隔をあけて、84時間が696時間の間隔をあけて、あるいは96時間が6120時間の間隔をあけて、84時間が696時間の間隔をあけて、24種類またはそれよりも多い処置剤(予防薬または治療薬など)を、同じ患者の受診時に投与する。

#### [0344]

特定の実施形態では、1種または複数種の本発明の化合物および1種または複数種の他の処置剤(予防薬または治療薬など)を周期的に投与する。サイクリング療法では、作用剤のうちの1つに対する耐性の発現を低減する、作用剤のうちの1つの副作用を回避また

は低減するおよび/または治療の有効性を高める目的で、第1の処置剤(第1の予防薬または治療薬など)を一定期間投与した後、第2の処置剤(第2の予防薬または治療薬など)を一定期間投与し、続いて第3の処置剤(第3の予防薬または治療薬など)を一定期間投与するといった具合に、この逐次投与すなわちサイクルを繰り返す。

## [0345]

特定の実施形態では、本発明の同一の化合物の投与を繰り返してもよいし、少なくとも1日間、2日間、3日間、5日間、10日間、15日間、30日間、45日間、2ヶ月間、75日間、3ヶ月間または6ヶ月間の投与間隔をあけてもよい。他の実施形態では、同じ予防薬または治療薬の投与を繰り返してもよく、少なくとも少なくとも1日間、2日間、3日間、5日間、10日間、15日間、30日間、45日間、2ヶ月間、75日間、3ヶ月間または6ヶ月間の投与間隔をあけてもよい。

#### [0346]

特定の実施形態では、本発明は、癌などの増殖障害あるいはその1つまたは複数の症状を予防、治療、管理または改善する方法であって、それを必要とする被検体に、少なくとも150μg/kg、好ましくは少なくとも250μg/kg、少なくとも500μg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも10mg/kg、少なくとも100mg/kg、少なくとも150mg/kg、少なくとも100mg/kg、少なくとも100mg/kg、少なくとも100mg/kg、少なくとも100mg/kg、少なくとも150mg/kg、かなくとも100mg/kg、少なくとも100mg/kg、少なくとも100mg/kg、少なくとも100mg/kg、少なくとも150mg/kg、の本発明の化合物を、1日1回、好ましくは、2日に1回、3日に1回、4日に1回、5日に1回、6日に1回、7日に1回、8日に1回、10日に1回、2週間に1回、3週間に1回または1ヶ月に1回投与することを含む方法を提供するものである。

## [0347]

## F.他の実施形態

本発明の化合物を研究調査ツールとして(たとえば、新たな薬の作用剤(drug agent)の作用機序を評価する目的、親和性クロマトグラフィを用いて新たな薬剤送達標的を単離する目的、ELISAまたはELISA様アッセイでの抗原として、あるいは、in vitoまたはin vivoアッセイの標準として)利用することもできる。これらの用途および他の用途ならびに本発明の化合物および組成物の実施形態については、当業者には明らかであろう。

## [0348]

以下、本発明の化合物の調製について詳細に述べる実施例を参照して、本発明をさらに定義する。当業者であれば、本発明の目的および関心の対象から逸脱することなく、材料および方法の両方で多くの改変を実施できることは自明であろう。以下の実施例は、本発明の理解を助ける目的で示されるものであり、本明細書にて記載および権利請求をする本発明を具体的に限定するものと解釈されるべきではない。当業者が対応できる範囲内である、現時点で周知または今後開発される等価物をすべて置き換えたものを含む、本発明に対するこのような多様性ならびに、製剤の変更または実験設計の些細な変更は、本明細書に記載される本発明の範囲内に包含されるものとする。

## 【実施例】

# [0349]

実施例 1 : エチル 4 - ( 2 , 4 - ジヒドロキシ - 5 - イソプロピルフェニル) - 6 - メチル - 2 - オキソ - 1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドロピリミジン - 5 - カルボキシレート

10

20

30

化合物1

10

20

40

BnO 
$$H_2$$
N  $H_2$   $H_3$   $H_4$   $H_5$   $H_5$   $H_5$   $H_5$   $H_6$   $H_7$   $H_8$   $H_8$ 

- ケトエステル(5 m m o 1)と、アルデヒド(5 m m o 1)と、尿素(7.5 m m o 1)と、濃HC1(1~2滴)とをEtOH(20 m L)に入れた溶液を、還流下で一晩加熱した。冷却後、砕いた氷(100g)の上に反応混合物を注いだ。攪拌を数分間継続し、固体生成物を濾過し、冷水で洗浄(2×50 m L)し、さらにEtOH:H $_2$ Оの1:1混合物で洗浄(3×20 m L)した。固体を乾燥させ、ジクロロメタン中5% M e O H を用いてカラムクロマトグラフィで精製し、黄色の固体を得た。この固体を、THF:MeOH(2:1)中にて55 で水素のバルーン圧によって3時間水素化した。ジクロロメタン中5% M e O H でのカラムクロマトグラフィによる精製後、化合物1が得られた。

## [0350]

化学式: C  $_1$   $_7$  H  $_2$   $_2$  N  $_2$  O  $_5$  ; 正確な質量: 3 3 4 . 1 5 ; 分子量: 3 3 4 . 3 7 ESMS calcd. for  $C_{17}H_{22}N_2O_5$  334.2; Found: 335.2 (M+1)+

H-NMR (DMSO-d6): 9.12 (s, 1H)), 8.9 (m, 1H), 6.9 (m, 1H), 6.6 (s, 1H), 6.3 (s, 1H)5.3 (d, 1H), 3.9 (m, 2H), 2.9 (m, 1H), 2.2 (s, 3.5), 1.0 (m, 9H)

## [ 0 3 5 1 ]

実施例 2 : 4 -( 2 , 4 -ジヒドロキシ- 5 -イソプロピルフェニル)- 6 -エチル- 3 , 4 , 6 , 7 -テトラヒドロ- 1 H -ピロロ[ 3 , 4 - d ]ピリミジン- 2 , 5 -ジオン

エチル 4 - (2 , 4 - ビス ( ベンジルオキシ ) - 5 - イソプロピルフェニル ) - 6 - ( クロロメチル ) - 2 - オキソ - 1 , 2 , 3 , 4 - テトラヒドロピリミジン - 5 - カルボキシレート ( A )

- ケトエステル(5 m m o 1)と、アルデヒド(5 m m o 1)と、尿素(7.5 m m o 1)と、濃 H C 1(1~2滴)とを E t O H (20 m L)に入れた溶液を、還流下で一晩加熱した。冷却後、砕いた氷(100g)の上に反応混合物を注いだ。攪拌を数分間継続し、固体生成物を濾過し、冷水で洗浄(2×50 m L)し、さらに E t O H:H $_2$ Oの1:1混合物で洗浄(3×20 m L)した。固体を乾燥させ、ジクロロメタン中5% M e O H を用いてカラムクロマトグラフィで精製し、A を黄色の固体として得た。

20

40

[0352]

4 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル) - 6-エチル-3,4,6,7-テトラヒドロ-1H-ピロロ[3,4-d]ピリミジン-2,5-ジオン(化合物2)

Aとエチルアミン(メタノール中2 M溶液、3 e q )とを M e O H に入れた溶液を還流状態で4日間加熱した。冷却後、この溶液を、T H F : M e O H (2 : 1 ) 中にて5 5 で水素のバルーン圧によって2時間水素化した。 E t O A c およびヘキサンでの再結晶化による精製後、化合物2が黄白色の固体として得られた。

#### [0353]

化学式: C  $_1$   $_7$  H  $_2$   $_1$  N  $_3$  O  $_4$  ; 正確な質量: 3 3 1 . 2 ; 分子量: 3 3 1 . 4 ESMS calcd. for  $C_{17}H_{21}N_3O_4$  331.2; Found: 332.1 (M+1)+

H-NMR (DMSO-d6): 9.47(s, 1H)), 9.41 (s, 1H), 9.08 (s, 1H), 6.97 (m, 1H), 6.72 (m, 1H),

6.29 (s, 1H), 5.25 (s, 1H), 3.98 (m, 2H), 3.31 (m, 2H), 3.01 (m, 1H), 1.04 (m, 9H)

#### [0354]

実施例3:4-(2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-6-エチル-3 ,4,6,7-テトラヒドロ-1H-ピロロ[3,4-d]ピリミジン-2,5-ジオン

Aの固体を溶媒なしで190~200 で10分間加熱した。冷却後、対応する暗褐色の固体を、THF:MeOH(2:1)中にて55 で水素のバルーン圧によって2時間水素化した。ジクロロメタン中5%MeOHでのカラムクロマトグラフィによる精製後、化合物3が得られた。

# [ 0 3 5 5 ]

化学式: $C_{1}$  5  $H_{1}$  6  $N_{2}$   $O_{5}$  ; 正確な質量: 3 0 4 . 1 ; 分子量: 3 0 4 . 3 ESMS calcd. for  $C_{15}H_{16}N_{2}O_{5}$  304.1; Found: 305.2 (M+1)+

H-NMR (DMSO-d6): 9.77(s, 1H)), 9.19 (d, 1H), 9.13 (d, 1H), 7.18 (s, 1H), 6.70 (s, 1H), 6.29 (s, 1H), 5.22 (s, 1H), 4.77 (m, 2H), 3.16 (m, 1H), 3.00 (m, 1H), 1.06 (m, 6H)

## [0356]

実施例4:3-(2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-4-(1-メチル-1H-インドール-5-イル)-4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H)-オン

20

40

## [0357]

tert-ブチル2-(5-イソプロピル-2,4-ビス(4-メトキシベンジルオキシ)-N-(1-メチル-1H-インドール-5-イル)フェニルチオアミド)アセテート(3)

tert-ブチル2-(1-メチル-1H-インドール-5-イルアミノ)アセテート(1)と5-イソプロピル-2,4-ビス(4-メトキシベンジルオキシ)安息香酸とを室温にてジクロロメタンに溶解させた。1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド(EDC)を反応溶液に加え、2時間攪拌した。水でワークアップし、ジクロロメタンで抽出した後、乾燥濃縮してtert-ブチル2-(5-イソプロピル-2,4-ビス(4-メトキシベンジルオキシ)-N-(1-メチル-1H-インドール-5-イル)ベンズアミド)アセテート(2)を生成した。それ以上精製することなく、トルエン中にて100 で化合物2をローソン試薬で処理し、2ステップかけて82%でtert-ブチル2-(5-イソプロピル-2,4-ビス(4-メトキシベンジルオキシ)-N-(1-メチル-1H-インドール-5-イル)フェニルチオアミド)アセテート(3)を生成した。

PMBO 
$$\frac{1}{y_{7}+y_{2}}$$
 PMBO  $\frac{1}{y_{7}+y_{2}}$  PMBO  $\frac{1}{y_{7}+y_{7}+y_{2}}$  PMBO  $\frac{1}{y_{7}+y_{7}$ 

## [0358]

3 - (2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-4-(1-メチル-1H-インドール-5-イル)-4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H)-オン(5)

tert-ブチル2-(5-イソプロピル-2,4-ビス(4-メトキシベンジルオキシ)-N-(1-メチル-1H-インドール-5-イル)フェニルチオアミド)アセテート(3)をジオキサン中にてヒドラジンで処理し、2日間100 で攪拌した。溶媒と過剰なヒドラジンを除去し、反応混合物をカラムクロマトグラフィで精製して、黄色の固体すなわち3-(5-イソプロピル-2,4-ビス(4-メトキシベンジルオキシ)フェニル)-4-(1-メチル-1H-インドール-5-イル)-4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H)-オン(4)を得た。これに続く水素化によって、所望の3-(2,4-ジヒドロキシ-5-イソプロピルフェニル)-4-(1-メチル-1H-インドール-5-イル)-4,5-ジヒドロ-1,2,4-トリアジン-6(1H)-オン(5)がオフホワイトの固体として得られた。

## [0359]

化学式:C 2 1 H 2 2 N 4 O 3 ; 正確な質量:3 7 8 . 2 ; 分子量:3 7 8 . 4

20

30

40

50

ESMS calcd. for  $C_{21}H_{22}N_4O_3$  378.2; Found: 379.3 (M+1)+

H-NMR (DMSO-d6): 10.8 (s, 1H), 10.1 (s, 1H), 9.2 (br s, 1H), 7.0 (m, 3H), 6.5 (m, 2H), 6.1 (s, 1H), 5.9 (s, 1H), 4.0 (s, 2H), 3.5 (s, 3H), 2.7 (m, 1H), 0.5 (m, 6H)

## [0360]

実施例 5 : 4 - (ベンゾ [ d ] [ 1 , 3 ] ジオキソール - 5 - イルメチル) - 3 - ( 2 , 4 - ジヒドロキシ - 5 - イソプロピルフェニル) - 4 , 5 - ジヒドロ - 1 , 2 , 4 - トリアジン - 6 ( 1 H ) - オン

化学式:C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>;正確な質量:383.1;分子量:383.4 ESMS calcd. for C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub> 383.1; Found: 384.3 (M+1)+

H-NMR (DMSO-d6): 10.3 (s, 1H), 9.7 (s, 1H), 9.3 (s, 1H), 6.9 (m, 4H), 6.4 (s, 1H), 6.0 (s, 2H), 4.0 (s, 2H), 3.6 (s, 2H), 3.0 (m, 1H), 1.0 (m, 6H)

## [0361]

実施例6: Hsp90の阻害

Hsp90タンパク質は、ストレスゲン(Stressgen)から得られる(カタログ番号SPP-770)。アッセイ緩衝液:100mMのTris-HCl(Ph7.4)、20mMのKCl、6mMのMgCl2。マラカイトグリーン(0.0812%w/v)(M9636)およびポリビニルアルコールUSP(2.32%w/v)(P1097)は、シグマ(Sigma)から得られる。Hsp90タンパク質のATPase活性の検討にはマラカイトグリーンアッセイ(方法の詳細についてはMethods MolMed、2003、85:149を参照のこと)を使用する。簡単に説明すると、Hsp90タンパク質をアッセイ緩衝液(100mM Tris-HCl、Ph7.4、20mM KCl、6mM MgCl2)に入れ、96ウェルのプレートで、ATP単独(陰性対照)またはゲルダナマイシン(陽性対照)の存在下または本発明の化合物の存在下で混合する。マラカイトグリーン試薬を反応物に加える。この混合物を37 で4時間インキュベートし、クエン酸ナトリウム緩衝液(34%w/vクエン酸ナトリウム)を反応物に加える。吸光度620nmでELISAリーダーを用いてプレートを読み取る。

[0362]

実施例 7 : H s p 9 0 活性を阻害することによる H s p 9 0 クライアントタンパク質の分 解

## A.細胞および細胞培養

米国バージニア州にある米国微生物系統保存機関(American Type Culture Collection)から入手したヒトHer2高発現乳癌BT474(HTB-20)、SK-BR-3(HTB-30)およびMCF-7乳癌(HTB-22)を、4mM L-グルタミンおよび抗生物質(100IU/mlペニシリンおよび100ug/mlストレプトマイシン;ギブコビーアールエル(GibcoBRL))含有ダルベッコ変法イーグル培地で増殖させた。細胞の指数増殖を得るために、細胞をトリプシン処理し、計数し、細胞密度0.5×10  $^6$  個/mlで3日ごとに定期的に播種した。実験はすべて、細胞継代後の1日目に実施した。

[0363]

B. 本発明の化合物での処理後の細胞におけるHer2の分解

# 1.方法1

 $0.5 \mu$  M、 $2 \mu$  M または  $5 \mu$  M の 1.7 A A G (陽性対照)または  $0.5 \mu$  M、 $2 \mu$  M または  $5 \mu$  M の本発明の化合物を用いて、 B T -4.74 細胞を D M E M 培地で一晩処理する。処理後、氷上で 1.07 分間の細胞溶解緩衝液(4.98 0.3、セル・シグナリング・テクノロジー(cell Signaling Technology))のインキュベーションによって、各細胞質試料を  $1 \times 1.0^6$  個の細胞から調製する。細胞質画分として用い

られる、上記の手順で得られる上清をSDS-PAGE用に試料緩衝液と溶解させ、SDS-PAGEゲルに流し、セミドライトランスファーを用いて二トロセルロース膜にプロットする。0.5%ツイーン含有TBSに5%スキムミルクを入れたものを用いて室温にて1時間、二トロセルロースへの非特異的結合をプロックした後、ハウスキーピング対照タンパク質として抗・チューブリン(T9026、シグマ(Sigma))および抗・Her2/ErB2 mAb(ウサギIgG、#2242、セル・シグナリング(CellSignaling))を用いてプローブした。HRP共役ヤギ抗ウサギIgG(H+L)およびHRP共役ウマ抗マウスIgG(H+L)を二次Ab(#7074、#7076、セル・シグナリング(Cel1 Signaling))として使用し、LumiGLO試薬、20×ペルオキシド(#7003、セル・シグナリング(Cel1 Signaling))を可視化用に使用する。

[0364]

Hsp90クライアントタンパク質であるHer2は、本発明の化合物で細胞を処理すると分解されると思われる。陽性対照として周知のHsp90阻害剤である17AAGを0.5μM使用すると、Her2が部分的に分解される。

#### [0365]

## 2 . 方法 2

MV-4-11細胞(20,000個/ウェル)を96ウェルのプレートで培養し、37で数時間維持した。さまざまな濃度の本発明の化合物または17AAG(陽性対照)で細胞を処理し、37で72時間インキュベートした。細胞の生存数を細胞計数キット-8(同仁化学研究所(Dojindo Laboratories)、カタログ番号CK04)で測定した。

[0366]

本発明の化合物によるHer2分解のIC、の範囲を以下の表2にあげておく。

#### [0367]

(表2) Hsp90の阻害に対する本発明の化合物のIC、 の範囲

IC <sub>50</sub> (μM)	化合物番号
38.4	5
> 50	4, 6, 7, 8
> 100	1, 2
> 500	3

[0368]

## C.本発明の化合物で処理した細胞表面でのHer2の蛍光染色

本発明の化合物での処理後、細胞を1×PBS/1%FBSで2回洗浄し、続いて抗・Her2-FITC(#340553、BD)で4 にて30分間染色する。次に、細胞をFACS緩衝液中で3回洗浄した後、0.5m1の1%パラホルムアルデヒドで固定化する。ファックスキャリバー(FACSCalibur)システムでデータを得る。アイソタイプ対応対照を使用して、試料の非特異的染色を規定し、蛍光マーカーを設定する。試料ごとに合計10,000回のイベントを記録した。セルクエスト(CellQuest)ソフトウェア(ビーディ・バイオサイエンシーズ(BD Biosciences))を用いてデータを分析する。

## [0369]

## D. アポトーシス解析

本発明の化合物での処理後、細胞を1×PBS/1%FBSで1回洗浄し、続いてFITC共役アネキシンVおよびヨウ化プロピジウム(PI)(いずれもビーディ・バイオサ

20

10

30

40

イエンシーズ(BD Biosciences)から入手)を用いて結合緩衝液で4 にて30分間染色する。ファックスキャリバー(FACSCalibur)(ビーディ・バイオサイエンシーズ(BD Biosciences))でフローサイトメトリー解析を実施し、試料ごとに合計10,000回のイベントを記録する。セルクエスト(CellQuest)ソフトウェア(ビーディ・バイオサイエンシーズ(BD Biosciences))を用いてデータを分析する。対照の蛍光を差し引いた上で、相対蛍光を計算する。

## [0370]

# E. 本発明の化合物での処理後の細胞におけるc - Kitの分解

## [0371]

チロシンキナーゼ受容体およびHsp90クライアントタンパク質の1つである c - K i t を選択し、FACSベースの分解アッセイに使用する。本発明の化合物は、用量依存的に c - k i t の分解を誘導するものと思われる。本発明の化合物は、白血病、肥満細胞腫、小細胞肺癌、精巣癌、消化管のいくつかの癌(GISTを含む)および一部の中枢神経系の癌などの c - k i t 関連腫瘍の治療に有効であると思われる。

## [0372]

FACS解析の結果については、ウェスタンブロット解析で確認することができる。

#### [0373]

## F. 本発明の化合物での処理後の細胞における c - Metの分解

本発明のHsp90阻害剤が、いくつかのタイプの非小細胞肺癌において高レベルで発現されるHsp90クライアントタンパク質である c-Metの分解を誘導する機能について検討することができる。NCI-H1993(ATCC、カタログ番号CRL-5909)を6ウェルのプレートに細胞数  $5\times10^5$  個/ウェルで播種する。細胞を17AAG(100nMまたは400nM)または本発明の化合物(100nMまたは400nM)で処理し、処理の24時間後に細胞溶解物を調製する。同量のタンパク質をウェスタンプロット解析に使用する。本発明の化合物は、Hsp90を阻害することで、この細胞株でのc-Met0分解を強力に誘導すると思われる。

## [0374]

<u>実施例 8</u>: ヌードマウス異種移植モデルでのヒト腫瘍細胞株 M D A - M B - 4 3 5 S における抗腫瘍活性

米国微生物系統保存機関(American Type Culture Collection)(米国バージニア州マナッサス)からヒト腫瘍細胞株MDA-MB-435 S(ATCC #HTB-129;G.Ellisonら、Mol.Pathol.55 : 294~299、2002)を入手する。50%のダルベッコ変法イーグル培地(高グルコース)、50%のRPMI培地1640、10%のウシ胎仔血清(FBS)、1%の100×L-グルタミン、1%の100×ペニシリン-ストレプトマイシン、1%の100×ピルビン酸ナトリウム、1%の100×MEM非必須アミノ酸から調製した成長培地細胞株を培養する。FBSはシグマ・アルドリッチ・コーポレーション(Sigma-Aldrich Corp.)(米国ミズーリ州セントルイス)から入手し、他の試薬はいずれもインビトロジェン・コーポレーション(Invitrogen Corp.)(米

10

20

30

40

20

30

40

50

国カリフォルニア州カールズバッド)から入手する。液体窒素中にて冷凍保存した約4~5×10(6)個の細胞を37 ですみやかに解凍し、成長培地50m1の入った175 cm²容の組織培養フラスコに移した後、5%CO₂インキュベータにて37 でインキュベートする。フラスコが90%コンフルエントになるまで、一般には5~7日間、2~3日ごとに成長培地を交換する。細胞株を継代して増殖させるために、90%コンフルエントなフラスコを室温のリン酸緩衝生理食塩水(PBS)10m1で洗浄し、細胞がフフスコの表面から剥がれるまで5m1の1×トリプシン・EDTA(インビトロジェン(Invitrogen))を加えて37 でインキュベートすることで、細胞を分離する。トリプシンを不活性化するために、成長培地5m1を加えた後、フラスコの内容物を遠心処理して細胞をペレット化する。上清を吸引し、細胞ペレットを成長培地10m1に再懸濁させ、血球計数器を用いて細胞数を判定する。成長培地50m1の入った175cm²容のフラスコに、1フラスコあたり約1~3×10(6)個の細胞を播種し、5%CO2インキュベータにて37 でインキュベートする。フラスコが90%コンフルエンスに至ったら、マウスに移植できるだけの十分な細胞が得られるまで上記の継代プロセスを繰り返す。

## [0375]

チャールズ・リバー・ラボラトリーズ(Charles River Laborat ories)(米国マサチューセッツ州ウィルミントン)から、6~8週齢のメスのCr 1: CD-1-nuBR (ヌード) マウスを入手する。動物をマイクロアイソレータにて 12時間/12時間の明暗周期で1ケージあたり4~5匹ずつ飼育し、使用前に少なくと も 1 週間は馴化させ、通常の飼料を自由に与える。移植時に 7 から 1 2 週齢の動物で研究 を行う。腫瘍細胞をヌードマウスに移植するために、上記のように細胞をトリプシン処理 し、PBS中で洗浄し、細胞数50×10(6)個/mlの濃度でPBSに再懸濁させる 。27ゲージの注射針と1ccの注射器とを使用して、ヌードマウスの脂肪体(corp us adiposum)に細胞懸濁液 0.1 mlを注射する。脂肪体(corpus a d i p o s u m ) とは、寛骨(骨盤骨)と大腿骨(大腿)との接合部の右腹部における 腹側の腹部内臓(ventral abdominal vicera)にある脂肪体( body)のことである。次に、容積が約150mm³になるまで腫瘍をin ViVoで発達させるが、これには一般に移植から2~3週間を要する。腫瘍の幅(W) 、長さ(L)、厚さ(T)をノギスで測定し、以下の式V=0.5326×(L×W×T )から腫瘍容積(V)を計算する。動物を無作為に処理群に分け、投薬の開始時に各群の 平均腫瘍容積が同等になるようにする。

## [0376]

[0377]

超音波水浴中での超音波処理によって、適量の各化合物をジメチルスルホキシド(DM SO)に溶解させ、被験化合物のストック溶液を調製する。研究の開始時にストック溶液 を調製し、-20 で保管し、投与用に毎日新しく希釈する。20%クレモフォア(Cr emophore)RH40(ポリオキシル40硬化ヒマシ油;ビーエーエスエフ・コー ポレーション(BASF Corp.)、アクツィエンゲゼルシャフト、ドイツのルート ヴィヒスハーフェン ) の 8 0 % D 5 W ( 5 % デキストロース水溶液; アボット・ラボラト リーズ(Abbott Laboratories)、米国イリノイ州ノースシカゴ)溶 液についても、まずは100%クレモフォア(Cremophore)RH40を透明な 液体になるまで50~60 で加熱し、100%D5Wで1:5に希釈し、透明になるま でもう一度再加熱した後、十分に混合して調製する。この溶液を、使用するまで室温で最 長3ヶ月間保管する。1日投与量の製剤を調製するために、DMSOストック溶液を20 % クレモフォア ( C r e m o p h o r e ) R H 4 0 で 1 : 1 0 に希釈する。投与用の最終 製剤は、10%のDMSO、18%のクレモフォア(Cremophore)RH40、 3.6%のデキストロース、68.4%の水、適量の被験物品を含有する。この溶液を体 重1kgあたり10mlの量で1週間あたり5日間の計画(月曜日から金曜日に投与し、 土曜日と日曜日は投与せず)で3週間にわたって動物に腹腔内(IP)注射する。

20

30

40

50

本発明の化合物を用いると、体重1kgあたり100mgの用量でHsp90阻害剤17-AAGを用いる場合よりも、ヌードマウスでのMDA-MB-435S細胞の増殖率の低下につながると思われる。

#### [0378]

<u>実施例9</u>:ヌードマウス異種移植モデルにおけるヒト腫瘍細胞に対する抗腫瘍活性 ヌードマウス異種移植モデルにおける腫瘍細胞

理化学研究所の細胞バンク(日本の茨城県つくば市)からヒト扁平非小細胞肺癌細胞株RERF-LC-AI(RCB0444;S.Kyoizumiら、Cancer.Res.45:3274~3281、1985)を入手する。50%のダルベッコ変法イーグル培地(高グルコース)、50%のRPMI培地1640、10%のウシ胎仔血清(FBS)、1%の100×L-グルタミン、1%の100×MEM非必須アミノ酸から調製した成長培地細胞株を培養する。FBSは米国微生物系統保存機関(American Type Culture Collection)(米国バージニア州マナッサス)から入手し、他の試薬はいずれもインビトロジェン・コーポレーション(Invitrogen Corp.)(米国カリフォルニア州カールズバッド)から入手する。液体窒素中にて冷凍保存した約4~5×10(6)個の細胞を37ですみやかに解凍し、成長培地50mlの入った175cm²容の組織培養フラスコに移した後、5%CO2インキュベータにて37でインキュベートする。

## [0379]

フラスコが90%コンフルエントになるまで、一般には5~7日間、2~3日ごとに成長培地を交換する。細胞株を継代して増殖させるために、90%コンフルエントなフラスコを室温のリン酸緩衝生理食塩水(PBS)10mlで洗浄し、細胞がフラスコの表面から剥がれるまで5mlの1×トリプシン・EDTA(インビトロジェン(Invitrogen))を加えて37 でインキュベートすることで、細胞を分離する。トリプシンを不活性化するために、成長培地5mlを加えた後、フラスコの内容物を遠心処理して細胞をペレット化する。上清を吸引し、細胞ペレットを成長培地10mlに再懸濁させ、血球計数器を用いて細胞数を判定する。成長培地50mlの入った175cm~~容のフラスコに、1フラスコあたり約1~3×10(6)個の細胞を播種し、5%CO2インキュベータにて37 でインキュベートする。フラスコが90%コンフルエンスに至ったら、マウスに移植できるだけの十分な細胞が得られるまで上記の継代プロセスを繰り返す。

# [0380]

チャールズ・リバー・ラボラトリーズ(Charles River Laboratories)(米国マサチューセッツ州ウィルミントン)から、 $7 \sim 8$  週齢のメスのCr1:CD-1-nuBR(ヌード)マウスを入手する。動物をマイクロアイソレータにて12時間/12時間の明暗周期で1ケージあたり4~5 匹ずつ飼育し、使用前に少なくせも1週間は馴化させ、通常の飼料を自由に与える。移植時に8から12週齢の動物で研究を行う。RERF-LC-AI腫瘍細胞をヌードマウスに移植するために、上記のように細胞をトリプシン処理し、PBS中で洗浄し、細胞数50×10(6)個/mlの濃度で、50%補充非補充RPMI培地1640および50%マトリゲル基底膜マトリクス(#354234;ビーディ・バイオサイエンシーズ(BD Biosciences);米国マサチューセッツ州ベッドフォールド)に再懸濁させる。27ゲージの注射針と1ccの注射器とを使用して、各ヌードマウスの側腹部に細胞懸濁液0.1mlを皮下注射する。腫瘍の幅(W)、長さ(L)、厚さ(T)をノギスで測定し、以下の式V=0.5236×(L×W×T)から腫瘍容積(V)を計算する。

# [0381]

in vivoにて継代したRERF-LC-AI腫瘍細胞(RERF-LC-AI<sup>I</sup>  $^{\vee P}$ )を単離し、ヌードマウスの親細胞株よりも腫瘍移植率を改善する。容積が約250 mm  $^3$  になるまでRERF-LC-AI腫瘍をin vivoで発達させるが、これには移植から約3週間を要する。CO  $_2$  窒息でマウスを安楽死させ、層流フード内でマウスの

20

30

40

50

外皮を70%エタノールで殺菌した。無菌操作を利用し、腫瘍を切除し、50m1のPBS中で外科手術用のメスを用いてダイスカットする。55m1のウィートン・セーフ・グラインド(Wheaton Safe‐Grind)組織粉砕器(カタログ番号62400・358;VWRインターナショナル(VWR Internationa1)、米国ペンシルバニア州ウェストチェスター)を用いて、乳棒を回転させずに上下に4~5回動かして、単一細胞懸濁液を調製する。この懸濁液を70μ Mのナイロン製セルストレーナで濾した後、遠心処理して細胞をペレット化する。得られるペレットを0.1MのNH4C1に再懸濁させ、混入している赤血球を溶解した上で、すみやかに遠心処理して細胞をペレット化する。この細胞ペレットを成長培地に再懸濁させ、成長培地50m1の入た175cm~容のフラスコに、フラスコ1本あたり1~3腫瘍またはフラスコ1本あたり細胞約10×10(6)個の密度で播種する。5%CO2インキュベータにて37 で晩インキュベーションした後、PBSで2回すすいで非接着細胞を除去し、続いて培養植できるだけの十分な細胞が得られるまで上記の継代プロセスを繰り返す。

## [0382]

次に、上記のようにしてRERF-LC-AI<sup>IV</sup>P細胞を移植し、大部分が平均腫瘍容積 100~200mm³に達するまで腫瘍をinViVoで発達させるが、これには一般に移植から 2~3週間を要する。長円形の腫瘍や極めて小さいまたは大きい腫瘍のある動物を除外し、増殖率が一貫していた腫瘍のある動物だけを研究用に選択する。動物を無作為に処理群に分け、投薬の開始時に各群の平均腫瘍容積が同等になるようにする。

#### [0383]

HSP90阻害剤である17-アリルアミノ-17-デメトキシゲルダナマイシン(1 7-AAG)を、陽性対照として利用することができる(アルバニー・モレキュラー・リ サーチ(Albany Molecular Research)、米国ニューヨーク州 アルバニー)。超音波水浴中での超音波処理によって、適量の各化合物をジメチルスルホ キシド(DMSO)に溶解させ、被験化合物のストック溶液を調製する。ストック溶液を 毎週調製し、-20 で保管し、投与用に毎日新しく希釈する。20%クレモフォア(C remophore) R H 4 0 (ポリオキシル 4 0 硬化ヒマシ油; ビーエーエスエフ・コ ーポレーション(BASF Corp.)、アクツィエンゲゼルシャフト、ドイツのルー トヴィヒスハーフェン ) の 8 0 % D 5 W ( 5 % デキストロース水溶液; アボット・ラボラ トリーズ (Abbott Laboratories)、米国イリノイ州ノースシカゴ) 溶液についても、まずは100%クレモフォア(Cremophore)RH40を透明 な液体になるまで50~60 で加熱し、100%D5Wで1:5に希釈し、透明になる までもう一度再加熱した後、十分に混合して調製する。この溶液を、使用するまで室温で 最長3ヶ月間保管する。1日投与量の製剤を調製するために、DMSOストック溶液を2 0%クレモフォア(Cremophore) RH40で1:10に希釈する。投与用の最 終製剤は、10%のDMSO、18%のクレモフォア(Cremophore)RH40 、3.6%のデキストロース、68.4%の水、適量の被験物品を含有する。この溶液を 体重1kgあたり10mlの量で1週間あたり5日間の計画(月曜日、火曜日、水曜日、 木曜日、金曜日に投与し、土曜日と日曜日は投与せず)で合計 1 5 用量、動物に腹腔内( i . p . )注射する。

#### [0384]

本発明の化合物で処理すると、ヌードマウスでのRERF-LC-AI<sup>IVP</sup>ヒト肺腫瘍細胞の増殖率の低下につながると思われる。

#### [0385]

実施例10:ヌードマウス腫瘍モデルにおける壊死

米国微生物系統保存機関(American Type Culture Colle ction)(ATCC; 米国バージニア州マナッサス)からマウス乳癌細胞株である EMT6(ATCC#CRL-2755)を入手する。50%のダルベッコ変法イーグル培地(高グルコース)、50%のRPMI培地1640、10%のウシ胎仔血清(FBS)

20

30

40

50

、 1 % の 1 0 0 × L - グルタミン、 1 % の 1 0 0 × ペニシリン - ストレプトマイシン、 1 % の 1 0 0 × ピルビン酸ナトリウム、 1 % の 1 0 0 × M E M 非必須アミノ酸から調製した 成長培地細胞株を培養する。FBSはATCCから入手し、他の試薬はいずれもインビト ロジェン・コーポレーション (Invitrogen Corp.) (米国カリフォルニ ア州カールズバッド)から入手する。液体窒素中にて冷凍保存した約4~5×10(6) 個の細胞を37 ですみやかに解凍し、成長培地50mlの入った175cm<sup>2</sup>容の組織 培養フラスコに移した後、5%CO。インキュベータにて37 でインキュベートする。 フラスコが90%コンフルエントになるまで、一般には5~7日間、2~3日ごとに成長 培地を交換する。細胞株を継代して増殖させるために、90%コンフルエントなフラスコ を室温のリン酸緩衝生理食塩水(PBS)10mlで洗浄し、細胞がフラスコの表面から 剥がれるまで 5 mlの 1 x トリプシン・E D T A (インビトロジェン(In v i t r o g en))を加えて37 でインキュベートすることで、細胞を分離する。トリプシンを不 活性化するために、成長培地5m1を加えた後、フラスコの内容物を遠心処理して細胞を ペレット化する。上清を吸引し、細胞ペレットを成長培地10mlに再懸濁させ、血球計 数器を用いて細胞数を判定する。成長培地50mlの入った175cm<sup>2</sup>容のフラスコに 、 1 フラスコあたり約 1 ~ 3 × 1 0 ( 6 )個の細胞を播種し、 5 % C O っインキュベータ にて37 でインキュベートする。フラスコが90%コンフルエンスに至ったら、マウス に移植できるだけの十分な細胞が得られるまで上記の継代プロセスを繰り返す。

#### [0386]

チャールズ・リバー・ラボラトリーズ(Charles River Laboratories) (米国マサチューセッツ州ウィルミントン)から、 $7 \sim 8$  週齢のメスのCrles CD - 1 - nuBR(ヌード)マウスを入手する。動物をマイクロアイソレータにて12時間/12時間の明暗周期で1ケージあたり4~5匹ずつ飼育し、使用前に少なくとも1週間は馴化させ、通常の飼料を自由に与える。移植時に8から10週齢の動物で研究を行う。EMT6 腫瘍細胞をヌードマウスに移植するために、上記のように細胞をトリプシン処理し、PBS 中で洗浄し、細胞数10×10(6)個/mlの濃度でPBSに再懸濁させる。27ゲージの注射針と1ccの注射器とを使用して、各ヌードマウスの側腹部に細胞懸濁液0.1mlを皮下注射する。

## [0387]

次に、大部分が腫瘍容積  $7.5 \sim 1.2.5$  mm  $^3$  に達するまで腫瘍をi.n.v.i.v.o で発達させるが、これには一般に移植から 1 週間を要する。長円形の腫瘍、極めて小さいまたは大きい腫瘍のある動物を除外し、増殖率が一貫していた腫瘍のある動物だけを研究用に選択する。腫瘍の幅(W)、長さ(L)、厚さ(T)をノギスで測定し、以下の式 V=0.52.3.6 x(L x W x T)から腫瘍容積(V)を計算する。動物を無作為に処理群に分け、投薬の開始時に各群の平均腫瘍容積が約 1.0.0 mm  $^3$  になるようにする。

## [0388]

本発明の化合物をDRD中で配合するために、超音波水浴中での超音波処理によって、適量の化合物をジメチルスルホキシド(DMSO)に溶解させ、被験物品のストック溶液を調製する。20%クレモフォア(Cremophore)RH40(ポリオキシル40硬化ヒマシ油;ビーエーエスエフ・コーポレーション(BASF Corp.)、アクツィエンゲゼルシャフト、ドイツのルートヴィヒスハーフェン)を5%デキストロース水溶液(アボット・ラボラトリーズ(Abbott Laboratories)、米国イリノイ州ノースシカゴ)に入れた溶液についても、まずは100%クレモフォア(Cremophore)RH40を透明な液体になるまで50~60 で加熱し、100%D5Wで1:5に希釈し、透明になるまでもう一度再加熱した後、十分に混合して調製する。の溶液を、使用するまで室温で最長3ヶ月間保管する。投与用のDRD製剤を調製するために、DMSOストック溶液を20%クレモフォア(Cremophore)RH40で1:10に希釈する。投与用の最終DRD製剤は、10%のDMSO、18%のクレモフォア(Cremophore)RH40で1:10に希釈する。

#### [0389]

腫瘍のある動物に、DRD溶媒剤またはDRD中に配合した本発明の化合物のいずれかを、体重1kgあたり10mLの量で単回急速静注(i.v.)する。次に、薬剤処理の4~24時間後、腫瘍を切除し、半分に切り、10%中性緩衝ホルマリンで一晩固定する。各腫瘍を、切断面をブロックの下に向けてパラフィンに包埋し、完全な切片が得られるまで粗くカットする。各腫瘍から、5μΜの連続切片を作製し、ヘマトキシリン・エオシン染色する。10×10平方の目盛り付きレンズを用いる光学顕微鏡法を利用して、スライドを手作業で評価する。壊死を含む正方形のマス目の総数と、生存可能な腫瘍細胞を含む正方形のマス目の総数とを点数化し、200倍にして腫瘍壊死の割合を定量する。

#### [0390]

本発明の化合物を用いると、溶媒剤で処理した腫瘍で観察されるベースラインの壊死に対して、EMT6腫瘍の中心で壊死組織が増えると思われる。血管標的の作用機序で想定されるように、短時間で壊死が開始されるのは、腫瘍への血流が失われて低酸素および腫瘍細胞死が生じることと一致する。

## [0391]

実施例11:ヌードマウス腫瘍モデルにおける脈管破壊活性

米国微生物系統保存機関(American Type Culture Colle c t i o n ) ( A T C C ; 米国バージニア州マナッサス ) から、マウス乳癌細胞株である EMT6(ATCC#CRL-2755)を入手する。50%のダルベッコ変法イーグル 培地(高グルコース)、50%のRPMI培地1640、10%のウシ胎仔血清(FBS )、1%の100×L-グルタミン、1%の100×ペニシリン-ストレプトマイシン、 1 % の 1 0 0 × ピルビン酸ナトリウム、 1 % の 1 0 0 × M E M 非必須アミノ酸から調製し た成長培地細胞株を培養する。FBSはATCCから入手し、他の試薬はいずれもインビ トロジェン・コーポレーション(Invitrogen Corp.)(米国カリフォル ニア州カールズバッド)から入手する。液体窒素中にて冷凍保存した約4~5×10<sup>6</sup>個 の細胞を37 ですみやかに解凍し、成長培地50mLの入った175cm<sup>2</sup>容の組織培 養フラスコに移した後、5%CO。インキュベータにて37 でインキュベートする。フ ラスコが90%コンフルエントになるまで、一般には5~7日間、2~3日ごとに成長培 地を交換する。細胞株を継代して増殖させるために、90%コンフルエントなフラスコを 室温のリン酸緩衝生理食塩水(PBS)10mLで洗浄し、細胞がフラスコの表面から剥 がれるまで 5 mlの 1 xトリプシン‐EDTA(インビトロジェン(Invitroge n))を加えて37 でインキュベートすることで、細胞を分離する。トリプシンを不活 性化するために、成長培地5mLを加えた後、フラスコの内容物を遠心処理して細胞をペ レット化する。上清を吸引し、細胞ペレットを成長培地10mLに再懸濁させ、血球計数 器を用いて細胞数を判定する。成長培地50mLの入った175cm<sup>2</sup>容のフラスコに、 1 フラスコあたり約 1 ~ 3 × 1 0 <sup>6</sup> 個の細胞を播種し、 5 % C O っインキュベータにて 3 7 でインキュベートする。フラスコが90%コンフルエンスに至ったら、マウスに移植 できるだけの十分な細胞が得られるまで上記の継代プロセスを繰り返す。

#### [0392]

チャールズ・リバー・ラボラトリーズ(Charles River Laboratories) (米国マサチューセッツ州ウィルミントン)から、 $7 \sim 8$  週齢のメスのCrles CD-1-nuBR(ヌード)マウスを入手する。動物をマイクロアイソレータにて12時間/12時間の明暗周期で1ケージあたり4~5匹ずつ飼育し、使用前に少なくとも1週間は馴化させ、通常の飼料を自由に与える。移植時に8から10週齢の動物で研究を行う。EMT6 腫瘍細胞をヌードマウスに移植するために、上記のように細胞をトリプシン処理し、PBS 中で洗浄し、細胞数  $10 \times 10^6$  個/mLの濃度でPBS に再懸濁させる。27 ゲージの注射針と1cc の注射器とを使用して、各ヌードマウスの側腹部に細胞懸濁液 0.1m Lを皮下注射する。

# [0393]

エバンスブルー色素アッセイのために、(腫瘍壊死の度合いを最小限に抑える目的で)

10

20

30

40

20

30

40

50

大部分が腫瘍容積  $4\ 0\ \sim\ 9\ 0\ mm^3$  に達するまで腫瘍を $i\ n$  V  $i\ V$  O で発達させるが、これには一般に移植から  $4\ \sim\ 6$  日間を要する。目視で壊死している腫瘍、長円形の腫瘍、極めて小さいまたは極めて大きい腫瘍のある動物を除外し、増殖率が一貫していた腫瘍のある動物だけを使用するよう選択する。腫瘍の幅(W)、長さ(L)、厚さ(T)をノギスで測定し、以下の式 V=0.  $5\ 2\ 3\ 6\times (L\times W\times T)$  から腫瘍容積(V)を計算する。動物を無作為に処理群に分け、エバンスブルー色素アッセイのために、投薬の開始時に各群の平均腫瘍容積が約  $1\ 2\ 5\ mm^3$  または約  $5\ 5\ mm^3$  になるようにする。

## [0394]

投薬用に本発明の化合物を配合するために、適量の化合物を5%デキストロース水溶液(D5W;アボット・ラボラトリーズ(Abbott Laboratories)、米国イリノイ州ノースシカゴ)に溶解させる。溶媒剤処理した動物にD5Wを投与する。

## [0395]

## [0396]

本発明の化合物の脈管破壊活性について検討するために、腫瘍血液量の測定値としてエバンスプルー色素アッセイを利用する(Graffら、Eur J Cancer 36:1433~1440、2000)。エバンスプルー色素は、色素のスルホン酸基とアルプミンのリシン残基の末端カチオン性窒素との静電相互作用によって、血清アルプミンとの複合体を形成する。この色素は、主に維管束組織外への拡散によって極めてゆっくりと循環系を離れるが、依然としてアルブミンと結合したままである。腫瘍に取り込まれたアルブミン・色素複合体は、非壊死組織の細胞外の空間にあり、細胞内取り込みや壊死領域への取り込みは無視できる。腫瘍に存在する色素の量が腫瘍血流量と微小血管での浸透性を示す測定値となる。本発明の化合物を用いると、溶媒剤で処理した動物に比して腫瘍の色素取り込み量が実質的に低下すると思われる。このような腫瘍への色素浸透の減少は、腫瘍脈管構造の遮断によって腫瘍への血流が失われたことと整合し、脈管破壊の作用機序とも整合する。

## [0397]

実施例12:ヒトPBMCにおける炎症性サイトカイン生成の阻害

)#507858)で刺激し、最終DMSO濃度を0.5%未満として異なる濃度の被験化合物で16~18時間処理する。約 $180\mu1/$ ウェルの上清を回収し、ELISAキットまたはバイオ・プレックス(Bio-plex)(バイオラッド(Bio-Rad)を用いて測定して、サイトカイン生成レベルを判断する。細胞計数キット -8(同仁化学研究所(Dojindo Molecular Technologies, Inc.))を用いて細胞の生存を判断する。本発明の化合物は、炎症促進性サイトカインの生成を広く阻害するものと思われる。

## [0398]

実施例13:ラットおよびヒトPBMCにおける糖質コルチコイド受容体レベルの抑制 細胞調製:

10

20

30

健康なヒトの志願者とオスのSDラットから全血試料を採取し、以下の手順でPBMCをすみやかに単離する。全血5mlを同容量の滅菌1×PBSで希釈する。希釈血液を、フィコール・パークプラス(Ficoll・paaue plus)密度勾配溶液5mlを含有する底層を乱さないようにしながら滅菌遠心管に慎重に重層する。層状の血液を1500×gで30分間、室温にて遠心処理する。PBMCを含有する中央の薄い層を慎重に除去し、別の滅菌遠心管に移し、PBSで2回洗浄してパーコールを除去する。ラットおよびヒトの単離PBMCを10%ウシ胎仔血清/DMEMにて培養する。

## [0399]

## 処理:

ラットおよびヒトのPBMCを、濃度0、1、5、25または100nM(DMSO中)で16時間、DMSO(対照)、本発明の化合物または17-DMAGで処理する。次に、細胞を回収し、氷冷PBS中ですすぎ、さらに分析するまで液体窒素中で保管する。

[0400]

# イムノブロット

ウェスタン細胞溶解緩衝液(10mmo1/L HEPES、42mmo1/L KCl、5mmo1/L MgCl2、0.1mmo1/L EDTA、0.1mmo1/L EGTA、1mmo1/L DTT、1%トリトンX-100、イリノイ州ロックフォードのピアス(Pierce)から入手した1×プロテアーゼ阻害剤カクテルを新たに補充)でPBMCを調製する。ライセートタンパク質濃度をビシンコニン酸アッセイ(ピアス(Pierce))で定量し、正規化する。等量のタンパク質を10%NuPAGEビス・トリスゲル(インビトロジェン(Invitrogen))にロードし、続いてポリビニリデンジフルオリド膜に移す。この膜をTBST中5%乳でブロックする。サンタ・クルーズ・バイオテクノロジー・インコーポレイテッド(Santa Cruz Bio technology,Inc.)から入手した糖質コルチコイド受容体の一次抗体を加え、振盪しながら室温で1時間インキュベートする。ブロットを再度十分に洗浄し、スーパーシグナルウェストフェムト(SuperSignal West Femto)基質(ピアス(Pierce))で現像する。イムノブロット解析を実施し、バイオラッド(Bio-Rad)から入手したクウォンティティワン(Quantity One)ソフトウェアで総GRレベルを測定する。

[0401]

40

50

実施例14:ヒトPBMCおよび腎細胞ならびに、いくつかのヒト癌細胞株における糖質 コルチコイド受容体レベルの抑制

# 細胞調製:

正常なヒト腎近位尿細管上皮細胞ならびに、MV-4-11、Kasumi-1およびHelaの腫瘍細胞株を、キャンブレックス・バイオプロダクツ(Cambrex Bioproducts)および米国微生物系統保存機関(American Type Culture Collection)からそれぞれ入手する。10%ウシ胎仔血清/DMEMを用いて細胞を培養する。

# [0402]

実施例13で説明したようにして、健康なヒトの志願者の全血試料を採取し、すみやか

に P B M C を単離する。単離したヒト P B M C を 1 0 % ウシ胎仔血清 / D M E M 中にて培養する。

## [0403]

## 処理:

ヒトPBMC、 k a s u m i - 1、 M v - 4 - 1 1、 H e l a およびヒト腎近位尿細管上皮細胞を、濃度 0、 5、 2 5 または 1 0 0 n M ( D M S O 中 ) で 1 6 時間、 D M S O ( 対照 )、本発明の化合物、 1 7 - D M A G で処理する。次に、細胞を回収し、氷冷 P B S 中ですすぎ、さらに分析するまで液体窒素中で保管する。

#### [0404]

## イムノブロット

10

20

30

ウェスタン細胞溶解緩衝液(10mmol/L HEPES、42mmol/L 1, 5 mmol/L MgCl<sub>2</sub>, 0.1 mmol/L EDTA, 0.1 mmol/L EGTA、1mmol/L DTT、1%トリトンX-100、イリノイ州ロックフォ ードのピアス(Pierce)から入手した1×プロテアーゼ阻害剤カクテルを新たに補 充)で、PBMC、腎細胞ペレットおよび腫瘍細胞ペレットを調製する。ライセートタン パク質濃度をビシンコニン酸アッセイ(ピアス(Pierce))で定量し、正規化する 。 等量のタンパク質を10%NuPAGEビス・トリスゲル(インビトロジェン(Inv itrogen))にロードし、続いてポリビニリデンジフルオリド膜に移す。この膜を TBST中5%乳でブロックする。サンタ・クルーズ・バイオテクノロジー・インコーポ レイテッド(Santa Cruz Biotechnology, Inc.)から入手 した糖質コルチコイド受容体の一次抗体を加え、振盪しながら室温で1時間インキュベー トする。静かに振盪しながら4 で一晩のインキュベーションのために二次抗体を加える 前に、ブロットをTBST中で十分に洗浄する。ブロットを再度十分に洗浄し、スーパー シグナルウェストフェムト (SuperSignal West Femto)基質(ピ アス(Pierce))で発達させる。本発明の化合物は、正常なPBMCおよび腎細胞 のみならず癌細胞でも糖質コルチコイド受容体の発現を抑制すると思われる。

## [0405]

実施例15:in vivoでの糖質コルチコイド受容体レベルの抑制

オスのスプラーグ・ドーリー(SD)ラットの成体を各群 5 匹ずつとして、表 3 に示す 処置を受ける 5 つの試験群に無作為に割り当てる。

## [0406]

(表3)

処理群	処理内容
G1	5mL/kgの溶媒剤(5%DMSO/13.5%Cr-RH
	40/D5W)
G2	6 m g / k g Ø 1 7 – DMAG
G3	5 m g / k g のパクリタキセル
G4	80mg/kgの本発明の化合物
G5	50mg/kgの本発明の化合物

40

50

## [0407]

4日間にわたって毎日、被験化合物を尾静脈に静脈内投与する。試験日にあたる5日目に、すべてのラットを屠殺する。1匹あたり約1~2mLの血液試料を採取する。次に、この血液試料をPBMC単離のためにグループとして一緒にまとめる。PBMCを単離し、糖質コルチコイド受容体を認識する抗体を用いるイムノブロットを実施例13および14で説明したようにして作製する。

## [0408]

実施例16:トポイソメラーゼIIの阻害

本発明の化合物がトポイソメラーゼIIの活性を阻害する機能について、kDNA脱連

環アッセイ(フロリダ州ポートオレンジのトポゲン・インコーポレイテッド(TopoGEN,Inc.))で検討する。基質 k D N A を化合物(10、100または500μM)と混合し、37 で30分間培養する。1/5容量の停止バッファを加えて反応を停止させる。反応物20μ1を1%アガロースゲルにロードする。化合物による k D N A 脱連環の画像をコダック・イメージ・ステーション(K o d a k I m a g e S t a t i o n)440で撮影する。

#### [0409]

本明細書にて引用した刊行物、特許出願、特許および他の文献についてはいずれも、その内容全体をここに援用する。矛盾が生じた場合は、定義を含めて本明細書が優先する。また、材料、方法および実施例は一例にすぎず、限定を意図したものではない。

## [0410]

以上、本発明の好ましい実施形態を参照して本発明について示し、説明してきたが、添付の特許請求の範囲に包含される本発明の範囲を逸脱することなく形態および詳細に対してさまざまな変更をほどこし得ることは、当業者であれば理解できよう。

# フロントページの続き

(51) Int.CI.	FI
A 6 1 P	<b>31/04</b> (2006.01) A 6 1 P 31/04
A 6 1 P	<b>31/10</b> (2006.01) A 6 1 P 31/10
A 6 1 P	<b>31/12</b> (2006.01) A 6 1 P 31/12
A 6 1 P	<b>33/00 (2006.01)</b> A 6 1 P 33/00
A 6 1 P	
A 6 1 P	<b>35/02</b> (2006.01) A 6 1 P 35/02
A 6 1 P	<b>43/00 (2006.01)</b> A 6 1 P 43/00 1 0 5
C 0 7 D	<b>253/06</b> (2006.01) A 6 1 P 43/00 1 2 3
C 0 7 D	<b>403/04 (2006.01)</b> C 0 7 D 253/06 F
C 0 7 D	
C 0 7 D	
C 0 7 D	
	C 0 7 D 491/048
(74)代理人	
	弁理士 井上 隆一
(74)代理人	
	弁理士 佐藤 利光
(74)代理人	
	弁理士 新見 浩一
(74)代理人	
	弁理士 小林 智彦
(74)代理人	
	弁理士 渡邉 伸一
(74)代理人	
	弁理士 大関 雅人
(74)代理人	
	弁理士 川本 和弥 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
(72)発明者	リーチワン
	アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 グラフトン マギル ドライブ 240
(72)発明者	プルゼウロカーテレサ
( \ 7V.FU.+4	アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 テウクスブリー メリマック メドウズ レーン 23
(72)発明者	イン ウェイウェン
(=0) 7¥.80 ±	アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 グロトン ベイベリー ロード 3.1
(72)発明者	ソング ミンフー
(=0) 7¥.80 ±	アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 ワルサム スターンズ ヒル ロード 5509
(72)発明者	ドゥ ゼンジャン
(, TV =	アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 ノースボロー オーバーロック ドライブ 18
(72)発明者	フォレー ケビン
	アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 ワルサム ブラック ベア ドライブ 67 ナンバー
(=0) =V == ±	1515
(72)発明者	チョウ ダン
(=0) =V == ±	アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 レキシントン ブロッサムクレスト ロード 6.4
(72)発明者	クィン シュチェン
	アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 ウエスト ロクスブリー ファーミントン ロード 29

審査官 中西 聡

# (56)参考文献 国際公開第2006/122631(WO,A1)

国際公開第2006/123165(WO,A2)

国際公開第2005/100341(WO,A1)

Chemistry of Heterocyclic Compounds, 2 0 0 6年, 42(4), pp.500-505

Khimiya Prirodnykh Soedinenii , 1 9 9 4 年 , no.5 , pp.636-640

Chemistry of Heterocyclic Compounds , 1 9 9 4 年 , 30(4) , pp.405-412

# (58)調査した分野(Int.CI., DB名)

C07D 239/22-491/048

A 6 1 K 3 1 / 3 3 - 3 1 / 8 0

A61P 1/00-43/00

REGISTRY (STN)

CAplus (STN)